(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2003 年10 月2 日 (02.10.2003)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 03/080585 A1

(51) 国際特許分類⁷: C07D 277/46, 277/56, 401/12, 417/12, 417/14, 513/04, 417/06, A61K 31/426, 31/427, 31/433, 31/437, 31/4439, 31/506, A61P 3/04, 3/10, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP03/03656

(22) 国際出願日:

2003 年3 月25 日 (25.03.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願2002-85720 2002年3月26日(26.03.2002) J

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 萬有製薬株式会社 (BANYU PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒103-8416 東京都 中央区 日本橋本町 2 丁目 2番3号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 西村 輝之 (NISHIMURA,Teruyuki) [JP/JP]; 〒300-2611 茨城県 つくば市 大久保 3 番地 萬有製薬株式会社 つくば 研究所内 Ibaraki (JP). 飯野 智晴 (IINO,Tomoharu) [JP/JP]; 〒300-2611 茨城県 つくば市 大久保 3 番地萬有製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki (JP). 長田 安史 (NAGATA,Yasufumi) [JP/JP]; 〒300-2611 茨城県 つくば市 大久保 3 番地 萬有製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki (JP). 永木 淳一 (EIKI,Junichi) [JP/JP]; 〒

300-2611 茨城県 つくば市 大久保 3 番地 萬有製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki (JP).

- (74) 共通の代表者: 萬有製薬株式会社 (BANYU PHAR-MACEUTICAL CO., LTD.); 〒103-8416 東京都 中央区 日本橋本町2丁目2番3号 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

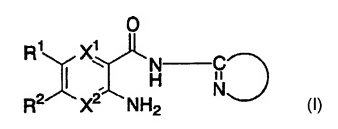
添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: NOVEL AMINOBENZAMIDE DERIVATIVE

(54) 発明の名称: 新規アミノベンズアミド誘導体



(57) Abstract: A compound represented by the formula (I): (I) [wherein R_1 represents $-S(O)_p$ -A, $-S-(O)_q$ -B, or -O-D (wherein p and q each independently is 0 to 2; A represents optionally substituted linear C_{1-10} alkyl; B and D each independently represents an optionally substituted ring structure); R_2 represents hydrogen, etc.; X_1 and X_2 each independently represents nitrogen or CH, provided that not both of X_1 and X_2 are nitrogen; and the structure has a nitrogen-containing, monocyclic

or bicyclic heteroaryl group adjacent to the carbon atom bonded to the amide group] or a pharmaceutically acceptable salt of the compound. The compound has glucokinase activity and is useful for diabetes, diabetic nephropathy, diabetic retinopathy, diabetic neuropathy, diabetic arteriosclerosis, etc.

(57) 要約:

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & X^1 & N & C \\
R^2 & X^2 & NH_2 & N
\end{array}$$

式(I) [式中、Riは、·S(O) p·A、·S·(O) q·B又は·O· Dを示し(p及び q は独立して O ~2、Aは置換されていてもよい 直鎖 Ci·Cioアルキル基、B及び Dは独立して、置換されていても よい環構造、R2はH等、Xi及びX2

はそれぞれ独立してN又はCH(ただし、X1及びX2が同時にNとなることはない)を示し、アミド基に結合したCの隣にNを有する単環又は双環のヘテロアリール基を有する]で表される化合物又はその薬学的に許容される塩に関する。

本発明の化合物は、グルコキナーゼ活性化作用を有し、糖尿病、糖尿病性腎症、糖尿病性網膜症、糖尿病性神経症、糖尿病性動脈硬化症等に有用である。

明細書

and the control of the first terms of the control o

新規アミノベンズアミド誘導体

技術分野

本発明は、アミノベンズアミド誘導体を有効成分として含有するグルコキナー ゼ活性化剤に関するものであり、さらに、新規なアミノベンズアミド誘導体又は その塩に関するものである。

背景技術

グルコキナーゼ(GK)(ATP:D-hexose 6-phosphot ransferaze, EC2.7.1.1)は、哺乳類の4種のヘキソキナーゼのうちの一つ(ヘキソキナーゼIV)である。ヘキソキナーゼは、解糖系の一番はじめの段階の酵素でグルコースからグルコース6燐酸の反応を触媒する。グルコキナーゼは、主に肝臓と膵臓ベータ細胞に発現が限局しており、それらの細胞のグルコース代謝の律速段階を制御することで、体全体の糖代謝に重要な役割を果たしている。肝臓と膵臓ベータ細胞のグルコキナーゼは、それぞれスプライシングの違いによりN末15アミノ酸の配列が異なっているが、酵素学的性質は同一である。グルコキナーゼ以下の3つのヘキソキナーゼ(I, II, III)は、1mM以下のグルコース濃度で酵素活性が飽和してしまうのに対し、グルコキナーゼのグルコースに対するKmは、8mMと生理的な血糖値に近い。従って、正常血糖(5mM)から、食後血糖上昇(10-15mM)の血糖変化に呼応した形でグルコキナーゼを介した細胞内グルコース代謝の亢進が起こる。

10年ほど前から、グルコキナーゼは膵臓ベータ細胞や肝臓のグルコースセンサーとして働くという仮説が提唱された。最近のグルコキナーゼ遺伝子操作マウスの結果から、実際にグルコキナーゼは全身のグルコース恒常性に重要な役割を担うことが明らかになっている。グルコキナーゼ遺伝子を破壊したマウスは生後まもなく死亡するが、一方グルコキナーゼを過剰発現させたマウスは血糖値が低

くなる。グルコース濃度上昇によって、膵臓ベータ細胞と肝細胞の反応は、異なるがいずれも血糖を低下させる方向に対応する。膵臓ベータ細胞は、より多くのインスリンを分泌するようになるし、肝臓は糖を取り込みグリコーゲンとして貯蔵すると同時に糖放出も低下させる。

このようにグルコキナーゼ酵素活性の変動は、肝臓および膵臓ベータ細胞を介した哺乳類のグルコースホメオスタシスにおいて重要な役割を果たしている。MODY2(maturity-onset diabetes of the young)と呼ばれる若年に糖尿病を発症する症例においてグルコキナーゼ遺伝子の突然変異が発見され、グルコキナーゼ活性の低下が血糖上昇の原因となっている。一方グルコキナーゼ活性を上昇させる突然変異をもつ家系も見つかっており、このような人たちは低血糖症状を示す。

これらの事からグルコキナーゼはヒトでもグルコースセンサーとして働き、グルコース恒常性に重要な役割を果たしている。一方多くの I I 型糖尿病患者でグルコキナーゼセンサーシステムを利用した血糖調節は可能と考えられる。グルコキナーゼ活性化物質には膵臓ベータ細胞のインスリン分泌促進作用と肝臓の糖取り込み亢進および糖放出抑制作用が期待できるので、 I I 型糖尿病患者の治療薬として有用と考えられる。

近年、膵臓ベータ細胞型グルコキナーゼがラット脳の、中でも特に摂食中枢(Ventromedial hypothalamus, VMH)に限局して発現していることが明らかにされた。VMHの約2割の神経細胞は、グルコースレスポンシブニューロンと呼ばれ、従来から体重コントロールに重要な役割を果たすと考えられてきた。ラットの脳内へグルコース投与すると摂食量低下するのに対して、グルコース類縁体のグルコサミン脳内投与によってグルコース代謝抑制すると過食となる。電気生理学的実験からグルコースレスポンシブニューロンは生理的なグルコース濃度変化(5-20mM)に呼応して活性化されるがグルコサミン等でグルコース代謝抑制すると活性抑制が認められる。

VHMのグルコース濃度感知システムには膵臓ベータ細胞のインスリン分泌と 同様なグルコキナーゼを介したメカニズムが想定されている。従って肝臓、膵臓 ベータ細胞に加えVHMのグルコキナーゼ活性化を行う物質には血糖是正効果の みならず、多くのII型糖尿病患者で問題となっている肥満をも是正できる可能性がある。

上記の記載から、グルコキナーゼ活性化作用を有する化合物は、糖尿病の治療 剤及び/又は予防剤として、或いは、網膜症、腎症、神経症、虚血性心疾患、動 脈硬化等の糖尿病の慢性合併症の治療及び/又は予防剤として、更には肥満の治療及び/又は予防剤として有用である。

本願発明に構造的に近似する化合物としては、式(III)

で表される化合物がWO00/26202号公報に開示されている。しかし上記化合物は、ベンズアミド骨格にアミノ基を有しておらず、本願に係る化合物とは構造上明らかに異なる。さらに、上記式(III)に記載の化合物の用途は、CDK阻害剤や抗ガン剤等に係るものであり、本願発明に係る用途である糖尿病について、上記WO00/26202号公報に記載はなく、またそれを示唆する記載もない。

また、式(IV)

がWO00/39118号公報に開示されている。上記化合物(IV)は、カルバモイル基のNH基の窒素原子に結合した炭素原子の隣に窒素原子を有しておらず、本願化合物とは構造上異なる。また、上記化合物(V)の用途は、FactorXaに関するものであるが、本願に係る用途である糖尿病とは異なる。さらに、当該化合物(IV)が開示された上記文献WO00/39118号公報には、

化合物 (IV) が糖尿病の治療剤及び/又は予防剤としても有用であるとの記載 はなく、これを示唆する記述もない。また、式(V)

で表される化合物等がWO00/39118号公報に記載されている。しかしながら、上記化合物(V)は、アミド基のカルボニル基側にピペラジニル基を有しており、本願化合物とは明らかに構造上異なる。さらに、これらの化合物は、Factor Xa阻害剤に関するものであり、また用途の面においても本願化合物に係る用途である糖尿病とは明らかに異なり、該公報中にもこれらの化合物が糖尿病に有用であるとの示唆もない。

さらに、式(VI)

で表される化合物が特開昭64-25764号公報に開示されている。しかしながら、該化合物は、ベンズアミド骨格上に二トロ基を有しており、アミノ基を有する本願化合物とは構造的に異なる。

また、下記式 (VII)

が、糖尿病を治療する作用を有するものとして、WO01/10865号公報に 開示されているが、式(VII)に示される化合物は、R¹にメトキシ基を有し ていること、ベンズアミド骨格にアミノ基を有しないことから、本願化合物とは 構造的に異なる。

発明の開示

本発明の目的は、グルコキナーゼに結合して、グルコキナーゼの活性を上昇させる糖尿病の治療剤及び/又は予防剤を提供すること、並びに、グルコキナーゼを活性化させることにより、満腹中枢を刺激して作用する抗肥満剤を提供することである。

上記記載のように本発明に係る化合物は、既存の糖尿病薬に優る薬効を有していること、既存の糖尿病薬には有していなかった新たな薬効の開発が可能であること等の利点がある。

そこで本発明者らは、上記既存の薬剤とは異なる作用機序により、既存の糖尿病薬を上回る薬効を有し、かつ、新たな薬効を有する新規糖尿病薬を開発すべく、鋭意研究した結果、式(I)で表される化合物がグルコキナーゼ活性化作用を有することを見出し、本発明を完成するに至った。すなわち、本発明は、

(1)式(I)

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & X^1 & 0 \\
R^2 & X^2 & NH_2
\end{array}$$

(l)

[式中、 R^1 は、-S (O) p-A、-S- (O) q-B又は-O-Dを示し(ここにおいて、p及びqは同一又は異なって、0乃至 2 の整数を示し、Aは R^{10} で置換されていてもよい直鎖のC1-C10アルキル基を示し、B及びDは、それぞれ独立して、 R^{10} で置換されていてもよい R^{12} を示し、 R^{2} は水素原子、N 「ゲン原子又は R^{10} で置換されていてもよい直鎖又は分岐のC1-C6Fルキル基を示し、 X^{1} 及び X^{2} はそれぞれ独立して X^{1} 0 X^{2} はそれぞれ独立して X^{1} 0 X^{2} 0 X^{2} 1 X^{2} 1 X^{2} 1 X^{3} 1 X^{4} 1 X^{5} 1 $X^{$



キルスルファモイル基、N, NージーC1ーC6アルキルスルファモイル基、C1ーC6アルキルスルフィニル基、C1ーC6アルキルスルホニル基、NーC1ーC6アルキルスルホニルアミノ基、C1ーC6アルコキシ基、C1ーC6アルコキシ丸ルボニル基又はC1ーC6アルキルアミノ基を示し、R¹²はフェニル基、ナフチル基、イソキサゾリル基、イソチアゾリル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、チェニル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピリジンニル基、ピリジンニル基、ピリジンニル基、ピロリジニル基、ピロリジニル基、ピロリジニル基、ピロリジニル基、エルホリノ基、イソキノリル基、イソインドリル基、インドリル基、エチレンジオキシフェニル基、メチレンジオキシフェニル基、キノリル基、ピリドチアゾリル基、ジヒドロインドリル基、テトラヒドロキノリニル基、テトラヒドロインドリル基、ボンゾイミダゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾトリアゾリル基又はベンゾフラニル基を示す)〕で表される化合物又はその薬学的に許容される塩、

(2)前記(1)において、AのR¹⁰がR¹¹¹又はR¹¹¹で置換されていてもよいフェニル基、イソチアゾリル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、チエニル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル基、フリル基、エチレンジオキシフェニル基、メチレンジオキシフェニル基、ピリドチアゾリル基、ベンゾイミダゾリル基、ベンゾチアゾリル基又はベンゾトリアゾリル基を示し、かつBのR¹⁰がR¹¹¹又はR¹¹¹で置換されていてもよい炭化水素基を示し、DのR¹²がR¹⁰で置換されていてもよいフェニル基、ナフチル基、ピリジル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、エチレンジオキシフェニル基、メチレンジオキシフェニル基又はキノリル基を示し、かつDのR¹⁰がR¹¹¹又はR¹¹¹で置換されていてもよい炭化水素基を示し、R²のR¹⁰がR¹¹¹又はR¹¹¹で置換されていてもよい炭化水素基を示し、式(II)で表されるヘテロアリール基のR¹⁰がR¹¹²又はR¹¹²で置換されていてもよい炭化水素基を示し、式(II)で表されるヘテロアリール基のR¹⁰がR¹¹²又はR¹¹²で置換されていてもよい炭化水素基を示し、かつ式(II)のヘテロアリール基がチアゾリル基、イミダゾリル基、イソチゾ

リル基、1,2,4ーチアジアゾリル基、1,3,4ーチアジアゾリル基、トリアゾリル基、オキサゾリル基、イソキサゾリル基、ピラジニル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピリドチアゾリル基又はベンゾチアゾリル基であり、R¹¹¹が水素原子、カルバモイルオキシ基、カルボキシル基、シアノ基、トリフルオロメチル基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、直鎖のC1-C6アルキル基、環状の飽和C3-C9炭化水素基、アラルキル基、アリール基、アリールチオ基、アロイル基、アロキシ基、直鎖のC1-C6アルキルチオ基、アロイル基、アロキシ基、直鎖のC1-C6アルコキシ基又はC1-C6アルコキシカルボニル基であり、R¹¹²が水素原子、カルバモイル基、カルボキシル基、スルファモイル基、トリフルオロメチル基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アラルキル基、アリール基、アリールチオ基、アリールスルホニル基、アロイル基、アロキシ基、C1-C6アルキルスルフィニル基、アロキシ基、C1-C6アルキルスルホニル基、C1-C6アルコキシ基、C1-C6アルキルスルカイニル基、C1-C6アルコキシカルボニル基又はC3-C6シクロアルキルオキシ基である化合物、

ル基、イミダゾリル基、イソチアゾリル基、1,2,4-チアジアゾリル基、1,3,4-チアジアゾリル基、トリアゾリル基、オキサゾリル基、イソキサゾリル基、ピラジニル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピリドチアゾリル基又はベンゾチアゾリル基である化合物、

- (4) 前記(1) において、 AOR^{10} が R^{113} 又は R^{113} で置換されていてもよ い炭化水素基であり、BのR¹²がR¹⁰で置換されていてもよいフェニル基、イミ ダゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、トリアゾリル 基、ピリジル基、ピリミジニル基、エチレンジオキシフェニル基、メチレンジオ キシフェニル基又はピリドチアゾリル基であり、BのR¹⁰がR¹¹³又はR¹¹³で 置換されていてもよい炭化水素基であり、DのR12がR10で置換されていてもよ いフェニル基、ナフチル基、ピリジル基、エチレンジオキシフェニル基又はメチ レンジオキシフェニル基であり、DのR¹⁰がR¹¹³又はR¹¹³で置換されていて もよい炭化水素基であり、 R^2 の R^{10} が R^{113} 又は R^{113} で置換されていてもよい 炭化水素基であり、R113が水素原子、カルボキシル基、トリフルオロメチル基、 ハロゲン原子、ヒドロキシ基、直鎖のC1-C6アルキル基、環状の飽和C3-C9炭化水素基、C1-C6アルコキシ基、C1-C6アルコキシカルボニル基、 C1-C6アルキルチオ基又はC1-C6アルキルスルホニル基であり、かつ式 (II) の R^{10} が、 R^{114} 又は R^{114} で置換されていてもよい炭化水素基であり、 R¹¹⁴が水素原子、カルボキシル基、トリフルオロメチル基、ハロゲン原子、ヒ ドロキシ基、アリール基、アリールチオ基、直鎖のC1-C6アルキル基、C1 - C 6 アルキルチオ基、C1-C6 アルコキシ基又はC1-C6 アルコキシカル ボニル基である化合物、
- (5) 前記(4) において、式(I) 中の R^1 が-S(O) p-A又は-S-(O) q-Bである化合物、
- (6) 前記(4) において、式(I) 中の R^1 が-O-Dである化合物、
- (7)式(I)中のX¹及びX²が共にCHで前記(3)記載の化合物、
- (8)式(I)中のX¹及びX²の一方が窒素原子である前記(3)記載の化合物、
- (9) 式(I) 中のX¹及びX²が共にCHである前記(4)の化合物、
- (10)式(I)中のX¹及びX²の一方が窒素原子である前記(4)記載の化合

物、

- (11)前記(1)乃至(10)のいずれかに記載の化合物を有効成分とするグルコキナーゼ活性化剤、
- (12)前記(1)乃至(10)のいずれかに記載の化合物を有効成分とする糖 尿病の治療剤及び/又は予防剤、
- (13) 前記(1)乃至(10)のいずれかに記載の化合物を有効成分とする糖 尿病又は肥満の治療剤及び/又は予防剤、
- (14) 前記(1)乃至(10)のいずれに記載の化合物を有効成分とする肥満の治療剤及び/又は予防剤、に関する。

以下に、本明細書中において用いられる用語の意味を記載し、本発明について 更に詳細に説明する。

「アリール基」とは、例えばフェニル基、ナフチル基、ビフェニリル基、アント リル基等の炭素数6万至14の炭化水素環アリール基等が挙げられる。

「低級アルキル基」とは、好ましくは炭素数 1 乃至 6 の直鎖又は分岐を有するアルキル基を意味し、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、 tert-ブチル基、ペンチル基、イソアミル基、ネオペンチル基、イソペンチル基、1,1-ジメチルプロピル基、インスチルブチル基、2-メチルブチル基、1,2-ジメチルプロピル基、ヘキシル基、イソヘキシル基、1-メチルペンチル基、2-メチルペンチル基、3-メチルペンチル基、1,1-ジメチルブチル基、1,2-ジメチルブチル基、2,2-ジメチルブチル基、1,3-ジメチルブチル基、2,3-ジメチルブチル基、1,3-ジメチルブチル基、2,3-ジメチルブチル基、1,2,2-トリメチルブチル基、1-エチルブチル基、2-エチルブチル基、1,2,2-トリメチルプロピル基、1-エチルー2-メチルプロピル基等が挙げられる。

「シクロアルキル基」とは、炭素数3万至9の単環性飽和炭化水素基を意味し、 例えばシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル 基、シクロヘプチル基等が挙げられる。

「低級アルコキシ基」とは、水酸基の水素原子を前記低級アルキル基で置換した基を意味し、例えばメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ

11

基、ブトキシ基、secーブトキシ基、tertーブトキシ基、ペンチルオキシ 基、イソペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基、イソヘキシルオキシ基等が挙げ られる。

「アラルキル基」とは、前記アリール基を有する前記低級アルキル基を意味し、例えばベンジル基、1-フェニルエチル基、2-フェニルエチル基、1-ナフチルメチル基、2-ナフチルメチル基等が挙げられる。

「アラルキルアミノ基」とは、アミノ基の水素原子が前記アラルキル基でモノ 置換された基を意味し、例えばベンジルアミノ基、フェネチルアミノ基等が挙げ られる。

「ジアラルキルアミノ基」とは、同一又は異なるアミノ基の水素原子が前記アラルキル基でジ置換された基を意味し、例えばジベンジルアミノ基、Nーベンジルー2-フェニルエチルアミノ基等が挙げられる。

「アラルキルカルバモイル基」とは、カルバモイル基の窒素原子に結合する水素原子が前記アラルキル基でモノ置換された基を意味し、例えばベンジルカルバモイル基、フェニルエチルカルバモイル基等が好ましい。

「アルキルスルファモイル基」とは、前記アルキルスルファモイル基の NH_2 の水素原子が前記アルキル基でモノ置換された基を意味し、例えばメチルスルファモイル基、エチルスルファモイル基、イソプロピルスルファモイル等が好ましい。

「ジアルキルスルファモイル基」とは、前記アルキルスルファモイル基のNH2の水素原子が同一又は異なる前記アルキル基でジ置換された基を意味し、例えばジメチルスルファモイル基、ジエチルスルファモイル基、メチルエチルスルファモイル基等が挙げられる。

「ヘテロアリール基」とは、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子からなる群より選ばれるヘテロ原子を当該ヘテロアリール基内に、1乃至3有する4乃至7員の単環を意味するか、又は該単環のヘテロアリール基とベンゼン環若しくはピリジン環とが縮合した双環のヘテロアリール基を意味し、例えばフリル基、チエニル基、ピロリル基、イミダゾリル基、ピラゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、イソチアゾリル基、オキサゾリル基、イソキサゾリル基、ピリジル基、ピ

リミジニル基、ピラジニル基、キノリル基、イソキノリル基、キナゾリニル基、キノリジニル基、キノキサリニル基、シンノリニル基、ベンズイミダゾリル基、イミダゾピリジル基、ベンゾフラニル基、ナフチリジニル基、1,2ーベンゾイソキサゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、オキサゾロピリジル基、ピリドチアゾリル基、イソチアゾロピリジル基、ベンゾチエニル基等が挙げられる。

「ハロゲン原子」とは、例えばフッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等を意味する。

「低級アルキルカルバモイル基」とは、前記低級アルキル基でモノ置換されたカルバモイル基を意味し、例えばメチルカルバモイル基、エチルカルバモイル基、プロピルカルバモイル基、イソプロピルカルバモイル基、ブチルカルバモイル基、secーブチルカルバモイル基、tertーブチルカルバモイル基等が挙げられる。

「ジ低級アルキルカルバモイル基」とは、同一又は異なる前記低級アルキル基でジ置換されたカルバモイル基を意味し、「ジ低級アルキルカルバモイル基」としては、例えばジメチルカルバモイル基、ジエチルカルバモイル基、エチルメチルカルバモイル基、ジプロピルカルバモイル基、メチルプロピルカルバモイル基、ジイソプロピルカルバモイル基等が挙げられる。

「低級アルキルアミノ基」とは、前記低級アルキル基によりモノ置換されたアミノ基を意味し、例えばメチルアミノ基、エチルアミノ基、プロピルアミノ基、イソプロピルアミノ基、ブチルアミノ基、secーブチルアミノ基又はtertーブチルアミノ基等が挙げられる。

「ジ低級アルキルアミノ基」とは、同一又は異なる前記低級アルキル基により ジ置換されたアミノ基を意味し、例えばジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジプロピルアミノ基、メチルプロピルアミノ基又はジイソプロピルアミノ基等が 挙げられる。

「アラルキルアミノ基」とは、アミノ基の水素原子が前記アラルキル基でモノ 置換された基を意味し、例えばベンジルアミノ基、フェニルエチルアミノ基又は 2-フェニルエチルアミノ基等が挙げられる。 「ジアラルキルアミノ基」とは、アミノ基の水素原子が前記アラルキル基でジ 置換された基を意味し、例えばジベンジルアミノ基、ジフェニルエチルアミノ基 又はベンジルフェニルエチルアミノ基等が挙げられ、該アラルキル基は同一又は 異なっていてもよい。

「アラルキルオキシ基」とは、前記アラルキル基と酸素原子とが結合した基を 意味し、例えばベンジルオキシ基、フェニルエチルオキシ基、2-フェニルエチ ルオキシ基等が挙げられる。

「アラルキルカルボニル基」とは、前記アラルキル基とカルボニル基とが結合 した基を意味し、例えばベンジルカルボニル基、フェニルエチルカルボニル基等 が挙げられる。

「アラルキルカルバモイル基」とは、カルバモイル基の水素原子が前記アラルキル基でモノ置換された基を意味し、例えばベンジルカルバモイル基、フェニルエチルカルバモイル基等が挙げられる。

「アリールチオ基」とは、チオール基の水素原子を前記アリール基で置換した 基を意味し、例えばフェニルチオ基、ナフチルチオ基、ピフェニルチオ基等が挙 げられる。

「アリールアミノ基」とは、アミノ基の水素原子が前記アリール基でモノ置換された基を意味し、例えばフェニルアミノ基、ナフチルアミノ基、ピフェニルアミノ基等が挙げられる。

「アリールオキシ基」とは、水酸基の水素原子を前記アリール基で置換した基 を意味し、例えばフェニルオキシ基、ナフチルオキシ基、ビフェニルオキシ基等 が挙げられる。

「アリールスルホニル基」とは、前記アリール基とスルホニル基とが結合した 基を意味し、例えばフェニルスルホニル基、ナフチルスルホニル基等が挙げられ る。

「アリールスルホニルオキシ基」とは、水酸基の水素原子を前記アリールスルホニル基で置換した基を意味し、例えばフェニルスルホニルオキシ基、ビフェニルスルホニルオキシ基等が挙げられる。

「アリールスルホニルアミノ基」とは、アミノ基の水素原子が前記アリールス

ルホニル基でモノ置換された基を意味し、例えばフェニルスルホニルアミノ基、 ナフチルスルホニルアミノ基又はビフェニルスルホニルアミノ基等が挙げられる。

「アリールスルファモイル基」とは、スルファモイル基の水素原子がアリール 基でモノ置換された基を意味し、例えばフェニルスルファモイル基、ナフチルス ルファモイル基、ビフェニルスルファモイル基等が挙げられる。

「アリールカルバモイル基」とは、カルバモイル基の水素原子がアリール基で モノ置換された基を意味し、例えばフェニルカルバモイル基、ナフチルカルバモ イル基、ビフェニルカルバモイル基等が挙げられる。

「アロイル基」とは、前記アリール基とカルボニル基とが結合した基を意味し、例えばフェニルカルボニル基、ナフチルカルボニル基等が挙げられる。

「アロキシ基」とは、前記アロイル基と酸素原子とが結合した基を意味し、例えばフェニルカルボニルオキシ基、ナフチルカルボニルオキシ基等が挙げられる。

「アルカノイル基」とは、前記アルキル基とカルボニル基とが結合した基を意味し、例えばメチルカルボニル基、エチルカルボニル基、プロピルカルボニル基、イソプロピルカルボニル基等が挙げられる。

「アルカノイルアミノ基」とは、前記アルカノイル基とアミノ基とが結合した 基を意味し、例えばメチルカルボニルアミノ基、エチルカルボニルアミノ基、イ ソプロピルカルボニルアミノ基等が挙げられる。

「アルキルチオ基」とは、前記アルキル基と硫黄原子とが結合した基を意味し、例えばメチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチオ基等が 挙げられる。

「アルキルスルファモイル基」とは、スルファモイル基の水素原子が前記アルキル基でモノ置換された基を意味し、例えばメチルスルファモイル基、エチルスルファモイル基、プロピルスルファモイル基、イソプロピルスルファモイル基等が挙げられる。

「ジアルキルスルファモイル基」とは、スルファモイル基の水素原子が前記アルキル基でジ置換された基を意味し、例えばジメチルスルファモイル基、ジエチルスルファモイル基、メチルエチルスルファモイル基等が挙げられ、該アルキル基は、同一又は異なっていてもよい。

「アルキルスルフィニル基」とは、前記アルキル基とスルフィニル基とが結合 した基を意味し、例えばメチルスルフィニル基、エチルスルフィニル基、イソプロピルスルフィニル基等が挙げられる。

「アルキルスルホニル基」とは、前記アルキル基とスルホニル基とが結合した 基を意味し、例えばメチルスルホニル基、エチルスルホニル基、プロピルスルホ ニル基、イソプロピルスルホニル基等が挙げられる。

「アルキルスルホニルアミノ基」とは、アミノ基の水素原子が前記アルキルスルホニル基でモノ置換された基を意味し、例えばメチルスルホニルアミノ基、エチルスルホニルアミノ基、プロピルスルホニルアミノ基又はイソプロピルスルホニルアミノ基等が挙げられる。

「アルコキシカルボニル基」とは、カルボキシル基の水素原子を前記アルキル 基で置換した基を意味し、例えばメトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、 プロピルカルボニル基、イソプロピルカルボニル基等が挙げられる。

「炭化水素基」とは、炭素数1乃至6の直鎖のアルキル基を示すか、又は該直鎖のアルキル基を構成する炭素原子のうち、1又は2の、好ましくは1の炭素原子が窒素原子、硫黄原子又は酸素原子で置き換わっていてもよいか、又は/及び該炭素数1乃至6の直鎖のアルキル基中の炭素原子同士が二重結合又は三重結合で結合されていてもよい。該二重結合又は三重結合の数は、1又は2であることが好ましく、1であることがより好ましい。

該炭化水素基としては、具体的には、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基若しくはブチル基又は下記式(VIII)

で表される基であることが好ましく、例えばメチル基、エチル基、プロピル基若 しくはイソプロピル基又は下記式(IX)

(IX)

等で表される基であることがより好ましい。

「環状のC3-C9の炭化水素基」とは、前記炭化水素基のうち、炭素数3万至9の飽和又は不飽和の炭化水素基が環構造を形成した基を意味する。

環状のC3-C9の炭化水素基としては、環状の炭素数3万至9の飽和炭化水素基が好ましい。

環状のC3-C9の炭化水素基としては、より具体的には、例えばシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基又はシクロヘキシル基等であることが好ましく、例えばシクロプロピル基、シクロブチル基又はシクロペンチル基等であることがより好ましい。

本発明に係るアミノベンズアミド誘導体について、更に具体的に開示するため、 前記式(I)において用いられる各種記号について、具体例を挙げて説明する。

 R^1 は、-S (O) p-A、-S (O) q-Bまたは-O-Dを示す。

p及びqは、それぞれ独立して0乃至2の整数を示す。

p及びqは、それぞれ独立して0又は2であることが好ましく、0であることがより好ましい。

Aは、R¹⁰で置換されていてもよい直鎖のC1-C10アルキル基を示す。

Aの「直鎖のC1-C10アルキル基」としては、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基等が挙げられる、これらのうちメチル基、エチル基、プロピル基又はブチル基が好ましく、メチル基、エチル基又はプロピル基がより好ましい。

またAの直鎖のC1-C10アルキル基は、R¹⁰の炭化水素基と結合して、好ましくは3万至7の環構造を形成していてもよい。該Aの環構造としては、例えばシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロペキシル、シクロペプチル基等が好ましい。

Aとしては、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、シクロプロピル基、イツプロピル基、ブチル基、ペンチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シ

クロヘプチル基等が挙げられ、これらのうちメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、シクロペンチル基又はシクロヘキシル基等が好ましく、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基等がより好ましい。

R¹⁰は、R¹¹を示すか、或いはR¹¹で置換されていてもよい直鎖の炭化水素基を示す。R¹¹は、水素原子、アミノ基、カルバモイル基、カルバモイルアミノ基、カルバモイルオキシ基、カルボキシル基、シアノ基、スルファモイル基、トリフルオロメチル基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、ホルミル基、環状のC3-C9炭化水素基、アラルキル基、N-アラルキルアミノ基、N, N-ジアラルキルアミノ基、アラルキルオキシ基、アラルキルカルボニル基、N-アリールアミノ基、アリールオキシ基、アリール基、アリールチオ基、N-アリールアミノ基、アリールオキシ基、アリールスルホニル基、アリールスルホニル基、アリールスルホニル基、アリールスルカンアモイル基、アロイル基、アロールスルファモイル基、N-アリールカルバモイル基、アロイル基、アロキシ基、C2-C6アルカノイル基、N-C2-C6アルカノイルスルファモイル基、N, N-ジーC1-C6アルキルスルファモイル基、C1-C6アルキルスルファモイル基、N-C1-C6アルキルスルファモイル基、Xルフィニル基、C1-C6アルキルスルホニルスルホニルアミノ基、C1-C6アルコキシカルボニル基又はC1-C6アルキルアミノ基を示す。

AのR¹⁰としては、R¹¹¹又はR¹¹¹で置換されていてもよい炭化水素基が好ましく、R¹¹³又はR¹¹³で置換されていてもよい炭化水素基がより好ましい。ここで、R¹¹¹は、水素原子、直鎖のC1-C6アルキル基、カルバモイルオキシ基、カルボキシル基、シアノ基、トリフルオロメチル基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、環状の飽和C3-C9化水素基、アラルキル基、アリール基、アロイル基、アロキシ基、C1-C6アルキルチオ基、C1-C6アルコキシ基又はC1-C6アルコキシカルボニル基であり、R¹¹³は水素原子、直鎖のC1-C6アルキル基、カルボキシル基、トリフルオロメチル基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、環状の飽和C3-C9炭化水素基、C1-C6アルコキシ基、C1-C6アルコキシカルボニル基を示す。

従って、Aとしては、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、カルバモイルオキシメチル基、カルバモイルオキシエチル基、シアノメチル基、シアノエチル基、シアノプロピル基、ヒドロキシエチル基、カルボキシルメチル基、カルボキシルエチル基、1,2一ジクロロエチル基、3ープロモプロピル基、2ークロロエチル基、シクロプロピルメチル基、シクロプロピルエチル基、シクロプロピルエチル基、シクロプロピルエチル基、フェネチル基、ベンジル基、トリフルオロメチル基、フェナシル基、エチルチオメチル基、ナフトイルメチル基、メチルチオエチル基、プロピルチオメチル基、イソプロピルチオエチル基、2ーメトキシー1ーメチルーエチル基、イソプロピルオキシエチル基、メトキシカルボニルメチル基、エトキシカルボニルメチル基若しくは2ーメチルスルホニルエチル基又は式(X)

等で表される基が好ましく、例えばメチル基、エチル基、イソプロピル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基、シアノメチル基、2-ヒドロキシエチル基、

(XX)

シクロプロピルメチル基、シクロペンチルメチル基、トリフルオロメチル基若しくは2-メトキシエチル基又は式(XI)

式(XI)

等で表される基がより好ましい。

BはR¹⁰で置換されていてもよいR¹²を表す。

BのR¹²としては、フェニル基、ナフチル基、イソキサゾリル基、イソチアゾリル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、チエニル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、ピリジル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピラゾリル基、ピロリル基、ピラニル基、フリル基、フラザニル基、イミダゾリジニル基、テトラヒドロフラニル基、ピペラジニル基、ピペリジニル基、ピロリジニル基、モルホリノ基、イソキノリル基、イソインドリル基、インドリル基、エチレンジオキシフェニル基、キノリル基、ピリドチアゾリル基、ジヒドロインドリル基、テトラヒドロキノリニル基、テトラヒドロイソキノリニル基、ベンゾイミダゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾトリアゾリル基、ベンゾフラニル基又はメチレンジオキシフェニル基が挙げられる。

BのR¹²としては、R¹⁰で置換されていてもよい、フェニル基、イソチアゾリル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、チエニル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル基、フリル基、エチレンジオキシフェニル基、メチレンジオキシフェニル基、ベンゾイ

ミダゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾトリアゾリル基又はピリドチアゾリル基が好ましく、R¹⁰で置換されていてもよいフェニル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、トリアゾリル基、ピリジル基、ピリジル基、ピリジニル基、エチレンジオキシフェニル基、メチレンジオキシフェニル基又はピリドチアゾリル基がより好ましい。

また、BのR¹゚としてはR¹¹¹又はR¹¹¹で置換されていてもよい炭化水素基 が好ましく、R¹¹³又はR¹¹³で置換されていてもよい炭化水素基がより好ましい。 ここで、R¹¹¹及びR¹¹³は前記のAのR¹¹¹又はR¹¹³と同意義である。 Bとしては、例えばフェニル基、2-チアゾリル基、4-チアゾリル基、5-チ アゾリル基、2-チアジアゾリル基、2-ピリジル基、3-ピリジル基、4-ピ リジル基、2-イミダゾリル基、2-ピリミジニル基、4-ピリミジニル基、5 - ピリミジニル基、4-イソチアゾリル基、2-オキサゾリル基、4-オキサゾ リル基、5-オキサゾリル基、2-チエニル基、3-チエニル基、2-フリル基、 3-フリル基、トリアゾールー3-イル基、5-テトラゾリル基、5-(1-メ チル) テトラゾリル基、2、3-エチレンジオキシフェニル基、3、4-エチレ ンジオキシフェニル基、2,3-メチレンジオキシフェニル基、3,4-メチレ ンジオキシフェニル基、ベンゾイミダゾリル基、ベンゾチアゾリル基、5-ベン ズトリアゾリル基、5-ベンゾチアゾリル基、6-ベンゾチアゾリル基、[1, 3] チアゾロ [5, 4-b] ピリジル基、4-メチル-4H-[1, 2, 4] ト リアゾールー3-イル基、1-メチル-1H-イミダゾール-2-イル基、4, 5-ジメチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル基、4-メチルー 5-トリフルオロメチル-4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イル基、5 - メチル- [1, 2, 4] トリアゾール-3イル基、5-テトラゾリル基、4-カルバモイルオキシメチルフェニル基、3-カルバモイルオキシメチルフェニル 基、4-メトキシカルボニルメチルフェニル基、4-シアノフェニル基、4-ヒ ドロキシフェニル基、3-カルボキシフェニル基、4-トリフルオロメチルフェ ニル基、2-メチルチオフェニル基、3-メチルチオフェニル基、4-メチルチ オフェニル基、4-メトキシフェニル基、3-エトキシカルボニルフェニル基、 2-メトキシカルボニルフェニル基、4-メチルスルホニルフェニル基、2-(4

- カルバモイル) チアゾリル基、2-(4-カルバモイルオキシ) チアゾリル基、 2-(5-シアノ)チアゾリル基、2-(5-ヒドロキシメチル)チアゾリル基、 2- (4-カルボキシ) チアゾリル基、2- (4-カルボキシ) チアゾリル基、 2-(5-ブロモ)チアゾリルー基、2-(4-エチルチオ)チアゾリル基、2 - (5-トリフルオロメチル) チアゾリル基、2-(4-メトキシメチル) チア ゾリル基、2-(4-メトキシカルボニル)チアゾリル基、2-(4-メチルス ルホニル) チアゾリル基、2-(5-カルバモイル) チアジアゾリル基、2-(5 - カルバモイルオキシ)チアジアゾリル基、2-(5-シアノ)チアジアゾリル 基、2-(5-ヒドロキシ)チアジアゾリル基、2-(5-カルボキシ)チアジ アゾリル基、2-(5-ブロモ)チアジアゾリル基、2-(5-メチルチオ)チ アジアゾリル基、2-(5-トリフルオロメチル)チアジアゾリル基、2-(5 -メトキシメチル)チアジアゾリル基、2-(5-メトキシカルボニル)チアジ アゾリル基、2-(5-メチルスルホニル)チアジアゾリル基、5-(3-カル ボキシ)チアジアゾリル基、5-(3-ヒドロキシメチル)チアジアゾリル基、 5-(3-カルバモイル)チアジアゾリル基、5-(3-トリフルオロメチル) チアジアゾリル基、5-(3-メチルチオ)チアジアゾリル基、5-(3-メト キシメチル) チアジアゾリル基、5-(3-メトキシカルボニル) チアジアゾリ ル基、5-(3-メチルスルホニル)チアジアゾリル基、2-(5-カルバモイ ルオキシ)トリアゾリル基、2-(5-シアノ)トリアゾリル基、2-(5-ヒ ドロキシメチル)トリアゾリル基、2-(5-カルボキシ)トリアゾリル基、2 - (5-トリフルオロメチル)トリアゾリル基、2-(5-メチルチオ)トリア ゾリル基、2-(5-メトキシメチル)トリアゾリル基、2-(5-メトキシカ ルボニル)トリアゾリル基、2-(5-メチルスルホニル)トリアゾリル基、2 - (3-カルバモイル)ピリジル基、2-(3-カルバモイルオキシ)ピリジル 基、2-(4-シアノ)ピリジル基、2-(5-ヒドロキシ)ピリジル基、2-(4-カルボキシ)ピリジル基、2-(5-トリフルオロメチル)ピリジル基、 2-(4-メチルチオ)ピリジル基、2-(5-メトキシ)ピリジル基、2-(5 - メトキシカルボニル) ピリジル基、2-(4-メチルスルホニル) ピリジル基、 2-(6-カルバモイル)ピリミジニル基、2-(5-カルバモイルオキシ)ピ

リミジニル基、2-(5-シアノ)ピリミジニル基、2-(5-ヒドロキシ)ピ リミジニル基、2-(5-カルボキシ)ピリミジニル基、2-(5-トリフルオ ロメチル)ピリミジニル基、2-(5-エチルチオメチル)ピリミジニル基、2 - (5-メトキシ) ピリミジニル基、2-(5-エトキシカルボニル) ピリミジ ニル基、2-(5-メチルスルホニル)ピリミジニル基、2-(4-カルボキシ ルメチル)チアゾリル基、2-(5-カルバモイルオキシメチル)チアゾリル基、 2-(5-クロロメチル)チアゾリル基、2-(5-メトキシカルボニルメチル チアゾリル基、3-(5-カルボキシメチル)-1,2,4-トリアゾール-3 ーイル基、5-カルバモイルオキシメチル-1,2,4-トリアゾール-3-イ ル基、5-メトキシカルボニルメチル-1,2,4-トリアゾール-2-イル基、 5-シアノメチル-1,2,4-トリアゾール-2-イル基、5-メチルスルホ ニルメチルー1,2,4-トリアゾールー2-イル基、5-メチルスルファニル メチル-1,2,4-トリアゾール-2-イル基、2-(5-カルボキシメチル) チアジアゾリル基、2-(5-カルバモイルオキシメチル)チアジアゾリル基、 2-(5-シアノメチル)チアジアゾリル基、2-(5-メトキシカルボニルメ チル) チアジアゾリル基、2-(5-メチルスルホニルメチル) チアジアゾリル 基又は2-(5-メチルスルファニルメチル)チアジアゾリル基等で表される基 が好ましく、フェニル基、2-チアゾリル基、2-チアジアゾリル基、2-ピリ ジル基、2-ピリミジニル基、4-ピリミジニル基、5-ピリミジニル基、3-トリアゾリル基、5-テトラゾリル基、2、3-メチレンジオキシフェニル基、 4-メチレンジオキシフェニル基、[1,3] チアゾロ[5,4-b] ピリジル 基、4-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル基、1-メチル -1 H -1 E トリアゾールー3-イル基、4-メチルー5-トリフルオロメチルー4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3イル基、5-メチル-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イル基、4-シアノフェニル基、4-トリフルオロメチルフェニル基、2-メチルチオフェニル基、3-メチルチオフェニル基、4-メチルチオフェニル基、 4-メトキシフェニル基、2-メトキシカルポニルフェニル基、4-メトキシカ ルボニルメチルフェニル基、4-メチルスルホニルフェニル基、2-(5-ヒド

ロキシメチル)-チアゾリル基、2-(5-トリフルオロメチル)チアゾリル基、 2-(4-メトキシメチル)チアゾリル基、2-(5-シアノ)チアジアゾリル 基、2-(5-クロロメチル)チアゾリル基、2-(5-メトキシカルポニル) チアゾリル基、2-(5-ヒドロキシ)チアジアゾリル基、2-(5-トリフル オロメチル)チアジアゾリル基、2-(5-メトキシメチル)チアジアゾリル基、 2-(5-メトキシカルボニルメチル)チアジアゾリル基、5-(3-ヒドロキ シメチル)チアジアゾリル基、5-(3-トリフルオロメチル)チアジアゾリル 基、5-(3-メトキシメチル)チアジアゾリル基、5-(3-メトキシカルボ ニル) チアジアゾリル基、2-(5-シアノメチル) チアジアゾリル基、2-(5 メチルスルホニルメチル)チアジアゾリル基、2-(5-メチルスルファニル メチル)チアジアゾリル基、2-(5-シアノ)トリアゾリル基、2-(5-ヒ ドロキシメチル) トリアゾリル基、2-(5-トリフルオロメチル) トリアゾリ ル基、2-(5-メトキシメチル)トリアゾリル基、2-(5-メトキシカルボ ニル)トリアゾリル基、2-(5-メトキシカルポニルメチル)トリアゾリル基、 2-(5-シアノメチル)トリアゾリル基、2-(5-メチルスルホニルメチル) トリアゾリル基、2-(5-メチルスルファニルメチル)トリアゾリル基、2-(4-シアノ) ピリジル基、2-(5-ヒドロキシ) ピリジル基、2-(5-ト リフルオロメチル)-ピリジル基、2-(5-メトキシ)ピリジル基、2-(5 ーメトキシカルボニル) ピリジル基、2-(5-シアノ) ピリミジニル基、2-(5-ヒドロキシ)ピリミジニル基、2-(5-トリフルオロメチル)ピリミジ ニル基、2-(5-メトキシ)ピリミジニル基等で表される基がより好ましい。 Dは、R¹⁰で置換されていてもよいR¹²を示す。R¹⁰及びR¹²は、前記定義

PCT/JP03/03656

DのR¹²としては、フェニル基、ナフチル基、ピリジル基、エチレンジオキシフェニル基又はメチレンジオキシフェニル基が好ましく、R¹⁰で置換されていてもよフェニル基、ピリジル基、メチレンジオキシフェニル基又はエチレンジオキシフェニル基がより好ましい。

と同意義である。

また、 DOR^{10} としては、 R^{111} 又は R^{111} で置換されていてもよい炭化水素基が好ましく、 R^{113} 又は R^{113} で置換されていてもよい炭化水素基がより好まし

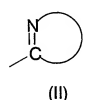
い。ここで、R¹¹¹又はR¹¹³は前記と同意義である。

 R^2 は水素原子、ハロゲン原子又は R^{10} で置換されていてもよいC1-C6ア ルキル基を示す。R²のR¹⁰としては、R¹¹¹又はR¹¹¹で置換されていてもよい 炭化水素基が好ましく、R113又はR113で置換されていてもよい炭化水素基がよ り好ましい。R111及びR113は前記と同意義である。

従って、Dとしては、より具体的には、例えばフェニル基、1-ナフチル基、 2-ナフチル基、2-ピリジル基、3-ピリジル基、4-ピリジル基、3、4-エチレンジオキシフェニル基、2、3-エチレンジオキシフェニル基、2、3-メチレンジオキシフェニル基、3、4-メチレンジオキシフェニル基、4-トリ ル基、3-カルバモイルフェニル基、4-カルバモイルオキシフェニル基、4-カルボキシフェニル基、2-シアノフェニル基、4-トリフルオロメチルフェニ ル基、4-クロロフェニル基、2-フルオロフェニル基、2,4-ジフルオロフ ェニル基、3-ブロモフェニル基、4-ヒドロキシフェニル基、4-メチルチオ フェニル基、2-フルオロー4-メチルスルホニルフェニル基、2-メトキシー 4-フルオロフェニル基、2-メトキシフェニル基、3-メトキシフェニル基、 4-メトキシカルボニルフェニル基、2-メチルスルホニルフェニル基、4-フ ルオロー2ーメチルスルホニルフェニル基、3ーメチルスルホニルフェニル基、 4-メチルスルホニルフェニル基、2-(4-カルバモイル)ピリジル基、3-(5-トリフルオロメチル)ピリジル基、3-(6-メトキシカルボニル)ピリ ジル基、3-カルボキシフェニル基、3-カルバモイルオキシメチルフェニル基、 3-ヒドロキシメチルフェニル基、4-シアノメチルフェニル基、4-メチルチ オメチルフェニル基、3-メチルスルホニルメチルフェニル基、3-メトキシカ ルボニルメチルフェニル基、2-(5-カルボキシ)ピリジル基、3-(5-シ アノメチル)ピリジル基、2-(5-メチルチオ)ピリジル基、2-(4-メト キシメチル)ピリジル基又は3-(5-メチルスルホニル)ピリジル基等で挙げ られる基が好ましく、例えばフェニル基、2-ピリジル基、4-ピリジル基、2, 3-メチレンジオキシフェニル基、3、4-メチレンジオキシフェニル基、4-トリル基、2-シアノフェニル基、4-トリフルオロメチルフェニル基、4-ク ロロフェニル基、2-フルオロフェニル基、2,4-ジフルオロフェニル基、4

ーメチルチオフェニル基、2-フルオロー4ーメチルスルホニルフェニル基、2 ーメトキシー4ーフルオロフェニル基、2ーメトキシフェニル基、3ーメトキシフェニル基、3ーメチルスルホニルフェニル基、4ーフルオロ-2ーメチルスルホニルフェニル基、3ーメチルスルホニルフェニル基、4ーメチルスルホニルフェニル基、3ー(5ートリフルオロメチル)ピリジル基、3ー(6ーメトキシカルボニル)ピリジル基、3ーヒドロキシメチルフェニル基、4ーメチルチオメチルフェニル基、3ーメチルスルホニルフェニル基、2ー(4ーメトキシメチル)ピリジル基又は3ー(5ーメチルスルホニル)ピリジル基等で挙げられる基がより好ましい。

式(II)



は、アミド基に結合した炭素原子の隣に窒素原子を有するR¹⁰で置換されていて もよい、単環の、又は双環のヘテロアリール基を意味する。

上記式(II)の単環の又は双環のヘテロアリール基としては、例えば2-チアゾリル基、4-チアゾリル基、2-イミダゾリル基、3-イソチアゾリル基、1,2,4-チアジアゾール-5-イル基、1,2,4-チアジアゾール-5-イル基、1,3,4-チアジアゾール-2-イル基、2-トリアゾリル基、2-オキサゾリル基、3-イソキサゾリル基、ピラジニル基、2-ピリジル基、2-ピリミジニル基、3-ピリド-[3,2-d][1,3]チアゾール-2-イル基又は2-ベンゾチアゾリル基等が好ましい。

上記式(II)の R^{10} としては、 R^{112} 又は R^{112} で置換されていてもよい炭化水素基が好ましく、 R^{114} 又は R^{114} で置換されていてもよい炭化水素基がより好ましい。ここで、 R^{112} は例えば水素原子、カルバモイル基、カルボキシル基、スルファモイル基、トリフルオロメチル基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アラルキル基、アリール基、アリール基、アリールスルホニル基、アロイル基、アロキシ基、直鎖のC1-C6アルキル基、C1-C6アルキルチオ基、C1-C6アルキルチオ基、C1-C6

C6アルキルスルフィニル基、C1-C6アルキルスルホニル基、C1-C6アルコキシ基、C1-C6アルコキシカルボニル基又はC3-C6シクロアルキルオキシ基等が挙げられ、R¹¹⁴としては、例えば水素原子、カルボキシル基、トリフルオロメチル基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アリール基、アリールチオ基、直鎖のC1-C6アルキル基、C1-C6アルキルチオ基、C1-C6アルコキシ基又はC1-C6アルコキシカルボニル基等が挙げられる。

従って、式(II)としては、より具体的には、例えば2-チアゾリル基、2 ーイミダゾリル基、3ーイソチアゾリル基、1、3、4ーチアジアゾールー2ー イル基、1,2,4ーチアジアゾール-5-イル基、2-オキサゾリル基、イソ キサゾールー3ーイル基、2ーピリジル基、2ーピラジニル基、2ーピリミジニ ル基、2-ベンゾチアゾリル基、2-(4-カルバモイル)チアゾリル基、2-(4-カルバモイルオキシ)チアゾリル基、2-(5-シアノ)チアゾリル基、 2-(4-ヒドロキシメチル)チアゾリル基、2-(5-ヒドロキシメチル)チ アゾリル基、2-(4-カルポキシ)チアゾリル基、2-(5-ブロモ)チアゾ リル基、2-(5-クロロ)チアゾリル基、2-(5-クロロ-4-メチル)チ アゾリル基、4-(1-メトキシエチル)-チアゾール-2-イル基、2-(4 -メトキシメチル) チアゾリル基、2-(4-トリフルオロメチル) チアゾリル 基、2-(4-イソプロピル)チアゾリル基、2-(4-メチル)チアゾリル基、 4-(1-ヒドロキシエチル)-チアゾール-2-イル基、2-(4-エチルチ オ) チアゾリル基、2-(5-トリフルオロメチル) チアゾリル基、2-(4-メトキシメチル) チアゾリル基、2-(4-メトキシカルボニル) チアゾリル基、 2-(4-メチルスルホニル)チアゾリル基、4-(4-メチル-4 H- 1.2, 4] トリアゾールー2ーイルースルファニルメチル) -チアゾール-2-イ ル基、4-(5-メチルー4H-[1, 2, 4]-トリアゾールー2-イルース ルファニルメチル) ーチアゾールー2ーイル基、2-(5-カルバモイル) 一チ アジアゾリル基、2-(5-カルバモイルオキシ)チアジアゾリル基、2-(5 ーシアノ) チアジアゾリル基、2-(5-ヒドロキシメチル) チアジアゾリル基、 2-(5-カルボキシ)チアジアゾリル基、2-(5-ブロモ)チアジアゾリル 基、2-(5-メチルチオ)チアジアゾリル基、2-(5-トリフルオロメチル)

チアジアゾリル基、2-(5-メトキシメチル)チアジアゾリル基、2-(5-メトキシカルボニル) チアジアゾリル基、2-(5-メチルスルホニル) チアジ アゾリル基、5-(3-カルボキシ)チアジアゾリル基、5-(3-ヒドロキシ メチル) チアジアゾリル基、5-(3-カルバモイル) チアジアゾリル基、5-(3-トリフルオロメチル)チアジアゾリル基、5-(3-メチルチオ)チアジ アゾリル基、5-(3-メトキシメチル)チアジアゾリル基、5-(3-メトキ シカルボニル) チアジアゾリル基、5-(3-メチルスルホニル) チアジアゾリ ル基、2-(4-カルバモイル)ピリジル基、2-(4-カルバモイルオキシ) ピリジル基、2-(5-シアノ)ピリジル基、2-(5-ヒドロキシメチル)ピ リジル基、2-(4-カルボキシ)ピリジル基、2-(5-ブロモ)ピリジル基、 2-(4-エチルチオ)ピリジル基、2-(5-トリフルオロメチル)ピリジル 基、2-(4-メトキシ)ピリジル基、2-(4-メトキシメチル)ピリジル基、 2-(4-メトキシカルボニル)ピリジル基、2-(4-メチルスルホニル)ピ リジル基、3-ピリド-[3,2-d][1,3]チアゾール-2-イル基、2 - (5-カルバモイル)チアジアゾリル基、2-(5-カルバモイルオキシ)チ アジアゾリル基、2-(5-シアノ)チアジアゾリル基、4-(6-カルバモイ ル) ピリミジニル基、4-(5-カルバモイルオキシ) ピリミジニル基、4-(6 ーシアノ)ーピリミジニル基、4-(6-ヒドロキシメチル))ーピリミジニル 基、4-(5-カルボキシ)-ピリミジニル基、4-(5-トリフルオロメチル) - ピリミジニル基、4-(5-エチルチオメチル)-ピリミジニル基、4-(5 -メトキシメチル)-ピリミジニル基、4-(5-エトキシカルボニル)-ピリ ミジニル基、4-(5-メチルスルホニル)-ピリミジニル基、2-(5-クロ ロメチル)チアゾリル基、2-(5-メトキシカルボニルメチル)チアゾリル基、 2-(4-カルボキシルメチルメチル)チアゾリル基、2-(5-カルアバモイ ルオキシメチル)チアゾリル基、3-(5-メトキシメチル)トリアゾリル基、 3-(5-メトキシカルボニルメチル)トリアゾリル基、5-メチルスルホニル メチル-1, 3, 4-チアジアゾール-2-イル基、5-メチルチオメチル-1, 3,4-チアジアゾール-2-イル基、5-カルボキシメチル-1,3,4-チ アジアゾールー2-イル基、5-カルバモイルオキシメチルー1,3,4-チア

ジアゾール-2-イル基、5-シアノメチル-1,3,4-チアジアゾール-2 - イル基、5-メトキシカルボニルメチル-1,3,4-チアジアゾール-2-イル基、5-ヒドロキシメチル-1、3、4-チアジアゾール-2-イル基又は 5-メトキシメチル-1、3、4-チアジアゾール-2-イル基等で表される基 が好ましく、2-チアゾリル基、3-イソチアゾリル基、1,3,4-チアジア ゾールー2-イル基、1,2,4-チアジアゾールー5-イル基、2-ピリジル 基、2-(4-カルバモイルオキシ)チアゾリル基、2-(5-シアノ)チアゾ リル基、2-(5-ヒドロキシメチル)チアゾリル基、2-(4-カルボキシ) チアゾリル基、2-(5-ブロモ)チアゾリル基、2-(5-トリフルオロメチ ル) チアゾリル基、2-(4-メトキシメチル) チアゾリル基、2-(4-メト キシカルボニル)チアゾリル基、2-(4-メチルスルホニル)チアゾリル基、 2-(5-シアノ)チアジアゾリル基、2-(5-メチルチオ)チアジアゾリル 基、2-(5-メトキシカルボニル)チアジアゾリル基、2-(5-メチルスル ホニル) チアジアゾリル基、5-(3-ヒドロキシメチル) チアジアゾリル基、 5-(3-メトキシメチル)チアジアゾリル基、5-(3-メトキシカルボニル) チアジアゾリル基、2-(4-カルバモイルオキシ)ピリジル基、2-(5-シ アノ)ピリジル基、2-(5-ヒドロキシメチル)ピリジル基、2-(5-ブロ モ) ピリジル基、2-(5-トリフルオロメチル) ピリジル基、2-(4-メト キシ)ピリジル基、2-(4-メトキシメチル)ピリジル基、2-(4-メトキ シカルボニル) ピリジル基、3-ピリドー[3,2-d][1,3]チアゾール - 2 - イル基、4 - (6 - シアノ) ピリミジニル基、4 - (6 - ヒドロキシメチ ル) ピリミジニル基、4-(5-トリフルオロメチル) ピリミジニル基、4-(5 - メトキシメチル) ピリミジニル基、2-(5-クロロメチル) チアゾリル基、 2-(5-メトキシカルボニルメチル)チアゾリル基、5-メチルスルホニルメ 5 チルー1, 3, 4 - チアジアゾールー2 - イル基、5 - メチルチオメチルー1, 3, 4-チアジアゾール-2-イル基又は5-メトキシカルボニルメチル-1, 3.4ーチアジアゾールー2ーイル基等で表される基がより好ましい。

 R^2 は水素原子、ハロゲン原子又は R^{10} で置換されていてもよいC1-C6アルキル基を示す。 R^2 の R^{10} としては、 R^{111} 又は R^{111} で置換されていてもよい

炭化水素基が好ましく、R 113 又はR 113 で置換されていてもよい炭化水素基がよ り好ましい。R¹¹¹及びR¹¹³は前記と同意義である。

R²としては、より具体的には、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロ ピル基、フッ素原子、水素原子がより好ましい。

式(I)中の次式(XII)



(XII)

[式中各記号は、前記定義に同じ]

で表される基の X^1 及び X^2 が共にCHである場合、 X^1 が窒素原子であり、かつ X^2 がCHである場合が好ましく、 X^1 及び X^2 がともにCHである場合がより好 ましい。

 R^1 は、-S-(O) p-A、-S(O) q-B又は-O-Dを示す。 これらのうち、-S(O)p-B又は-O-Dであることが好ましい。

 R^2 は、水素原子、ハロゲン原子又は R^{10} で置換されていてもよい C_{1-10} アル キル基を示す。これらのうち、水素原子又はハロゲン原子であることが好ましく、 水素原子であることがより好ましい。

 $R^2 OC_{1-10}$ アルキル基としては、C1-C6アルキル基が好ましい。

R²のハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子又は臭素原子であること が好ましく、フッ素原子又は塩素原子であることがより好ましい。

本発明に係る式(I)で表されるベンズアミド誘導体としては、例えば2-ア **ミノー4-フルオロー5-(1-メチルー1H-イミダゾールー2-イルースル** ファニル-N-チアゾール-2-イル)ベンズアミド、2-アミノ-4-フルオ ロー5-(1-メチル-1H-イミダゾール-2-イルースルファニル)-N-(4-メチルーチアゾールー2-イル) ベンズアミド、2-アミノー5-(1-メチルー1Hーイミダゾールー2ーイルースルファニル)-N-(4-ハイドロ キシメチルーチアゾールー2ーイル)ベンズアミド、2-アミノー5-(1H-イミダゾールー2ーイルースルファニル) - N - (4-ハイドロキシメチルーチ 30

アゾールー2-イル)ベンズアミド、2-アミノー5-メチルスルファニルーN ーチアゾロ [5, 4-b] ピリジン-2-イルーベンズアミド、2-アミノー5 -(4-x+y+4+1)-N-(4-メチル-チアゾール-2-イル)ベンズアミド、2-アミノ-5-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(4-メチルーチアゾールー2ーイル)ベンズアミド、2ーアミノー5ー(5ーメチル -4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) -N-[4-(1-メチル-1H-イミダゾール-2-イル-スルファニルメチル)-チアゾ ールー2ーイル] ベンズアミド、2-アミノー4-フルオロー5-(4-メチル -4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(4-メチルーチアゾールー2ーイル)ベンズアミド、2ーアミノー4ーフルオロー5 -(4, 5-3)+1-4H-[1, 2, 4]ァニル) - N - (4 - メチルーチアゾールー2 - イル) ベンズアミド、2 - アミ J-5-(2,5-ジメチル-2H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルー スルファニル)-N-(4-メチル-チアゾール-2-イル)ベンズアミド、2 ーアミノー4ーフルオロー5ー(4ーメチルー4H-[1, 2, 4] トリアゾー ルー3-イルースルファニル)-N-(4-ヒドロキシメチルーチアゾールー2 トリアゾールー3ーイルースルファニル)-N-(2-メチルーチアゾールー4 -4π -4π トリアゾールー3ーイルースルファニル)-N-(4-メトキシメチルーチアゾ ールー2ーイル) ベンズアミド、2ーアミノー5ー(4,5ージメチルー4Hー [1, 2, 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N-(2-メチルー チアゾールー4ーイル)ベンズアミド、2-アミノー4-フルオロー5-(4-メチルー4H-[1, 2, 4]トリアゾールー3-1イルースルファニル)-N-1(2-メチルーチアゾールー4-イル)ベンズアミド、2-アミノ-5-(1-メチルー1H-イミダゾールー2-イルースルファニル)-N-(4-メチルー チアゾール-2-イル)ベンズアミド、2-アミノ-5-(4-メチル-4H-「1.2.4]トリアゾールー3ーイルースルファニル)ーNーチアゾロ「5.

4-b1 ピリジン-2-イルーベンズアミド、2-アミノ-5-(1-メチルー 1H-イミダゾール-2-イルースルファニル)-N-チアゾロ[5, 4-b]ピリジン-2-イルーベンズアミド、2-アミノ-4-フルオロ-5-(4-メ チルー4H-[1, 2, 4] トリアゾールー3-イルースルファニル)-N-チ アゾロ [5, 4-b] ピリジン-2-イルーベンズアミド、2-アミノー5-(4, -N-(4-メトキシメチルーチアゾールー2ーイル)ベンズアミド、2ーアミ ノー4-フルオロ-5-(4, 5-ジメチル-4H-[1, 2, 4] トリアゾー ルー3ーイルースルファニル)-N-(4-メトキシメチルーチアゾールー2-イル) ベンズアミド、2ーアミノー4ーフルオロー5ー(4,5ージメチルー4 H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) -N-(4-メト キシメチルーチアゾールー2ーイル)ベンズアミド、2ーアミノー5ー(チアゾ ールー2ーイルースルファニル) -N-(4-メトキシメチルーチアゾールー2 ーイル)ベンズアミド、2ーアミノー5ーフェノキシーNー(4ーメトキシメチ ルーチアゾールー2ーイル)ベンズアミド、2ーアミノー5ーフェノキシーNー [4-(4-x+y-4H-[1, 2, 4]+y-y-y-y-y-2-4y-x-y-y-2-4]ニルメチル) -チアゾール-2-イル] ベンズアミド、2-アミノ-5-(4-フルオロ-2-メチルスルホニル-フェノキシ)-N-(4-メチルーチアゾー ルー2ーイル) ベンズアミド、2ーアミノー5ー(2ーメチルスルホニルーフェ ノキシ) - N - (2 - メチルーチアゾール-4-イル) ベンズアミド又は2-ア ミノー3-フェノキシ-5-(2-メチルスルホニル-フェノキシ)-N-(4 -メチル-チアゾール-2-イル)ベンズアミド等の化合物が挙げられる。

本発明に係るベンズアミド誘導体は、薬学的に許容される塩として、存在することができる。当該塩としては、酸付加塩又は塩基付加塩を挙げることができる。

当該酸付加塩としては、例えば塩酸塩、フッ化水素酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ 化水素酸塩等のハロゲン化水素酸塩;硝酸塩、過塩素酸塩、硫酸塩、燐酸塩、炭 酸塩等の無機酸塩;メタンスルホン酸塩、トリフルオロメタンスルホン酸塩、エ タンスルホン酸塩等の低級アルキルスルホン酸塩;ベンゼンスルホン酸塩、 p -トルエンスルホン酸塩等のアリールスルホン酸塩;フマル酸塩、コハク酸塩、ク エン酸塩、酒石酸塩、シュウ酸塩、マレイン酸塩等の有機酸塩;及びグルタミン酸塩、アスパラギン酸塩等のアミノ酸等の有機酸である酸付加塩を挙げることができる。

また、当該塩基付加塩としては、例えばナトリウム、カリウム等のアルカリ金 属塩、カルシウム、マグネシウム等のアルカリ土類金属塩、アンモニウム塩、グ アニジン、トリエチルアミン、ジシクロヘキシルアミン等の有機塩基による塩が 挙げられる。さらに本発明の化合物は、遊離化合物又はその塩の溶媒和物、好ま しくは水和物として存在してもよい。

本発明に係る化合物は、その置換基の態様によって、光学異性体、ジアステレオ異性体、幾何異性体等の立体異性体又は互変異性体が存在する場合がある。これらの異性体は、すべて本発明に係る化合物に包含されることは言うまでもない。更にこれらの異性体の任意の混合物も本発明に係る化合物に包含されることは言うまでもない。

本発明の化合物はグルコキナーゼ活性化作用を有することから、糖尿病の治療薬及び/又は予防薬として、さらには糖尿病の合併症の予防薬として有用である。

ここで、糖尿病の合併症とは、糖尿病を発症することにより併発する疾病のことであり、当該糖尿病の合併症としては、例えば糖尿病性腎症、糖尿病性網膜症、糖尿病性神経症、糖尿病性動脈硬化症等が挙げられる。

本発明に係る化合物は、インスリン依存性糖尿病(IDDM、insulindependent diabetes mellitus)とインスリン非依存性糖尿病(NIDDM、non-insulin dependent diabetes mellitus)のどちらのタイプの糖尿病にも適応可能である。

また、インスリン依存性糖尿病(IDDM、insulin dependent diabetes mellitus)は、遺伝的なインスリン分泌低下と骨格筋でのインスリン抵抗性の素因に、肥満によるインスリン抵抗性が加わることにより発症に至り、おもに成人発症であると考えられている。なお、当該インスリン依存性糖尿病は、その素因により、I型とII型という分類が提唱されている。

本発明に係る化合物は、I型インスリン依存性糖尿病のみならず、従来の糖尿病薬では、十分な血糖値の低下を達成することがで不可能であった I I 型糖尿病についても、有用であると考えられる。

また、II型糖尿病においては、摂食後高血糖の程度が健常人に比べて長時間 持続することが顕著であるが、本発明に係る化合物は、このII型糖尿病に対し ても有用である。

以下に本発明化合物の製造方法について説明する。

本発明の化合物(I)は、公知の反応手段を用いるか、或いはそれ自体公知の方法に従って容易に製造することができる。なお、本発明の一般式(I)の化合物は、通常の液相における合成のみならず、近年発達の目覚しい例えばコンピナトリアル合成法やパラレル合成法等の固相を用いた合成によっても製造することができる。好ましくは例えば以下の方法により製造することができる。

[式中、各記号は前記定義に同じ]

(工程1)本工程は、カルボン酸化合物(1)又はその反応性誘導体と前記式(II)で表されるR¹⁰で置換されていてもよい単環の、又は双環のヘテロアリール基を有するアミノ化合物又はその塩とを反応させて、化合物(3)を製造する方法である。本反応は文献記載の方法(例えば、ペプチド合成の基礎と実験、泉屋信夫他、丸善、1983年、コンプリヘンシブ オーガニック シンセシス

(Comprehensive Organic Synthesis)、第6 巻、Pergamon Press社、1991年、等)、それに準じた方法又 はこれらと常法とを組み合わせることにより、通常のアミド形成反応を行えばよ く、即ち、当業者に周知の縮合剤を用いて行うか、或いは、当業者に利用可能な エステル活性化方法、混合酸無水物法、酸クロリド法、カルボジイミド法等によ り行うことができる。このようなアミド形成試薬としては、例えば塩化チオニル、 N, N-ジシクロヘキシルカルボジイミド、1-メチル-2-ブロモピリジニウ ムアイオダイド、N,N'ーカルボニルジイミダゾール、ジフェニルフォスフォ リルクロリド、ジフェニルフォスフォリルアジド、N, N'ージスクシニミジル カルボネート、 N, N' -ジスクシニミジルオキザレート、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩、クロロギ酸エチル、ク ロロギ酸イソブチル又はベンゾトリアゾー1-リルーオキシートリス(ジメチル アミノ)フォスフォニウムヘキサフルオロフォスフェイト等が挙げられ、中でも 例えば塩化チオニル、N,N-ジシクロヘキシルカルボジイミド又はペンゾトリ アゾー1-リルーオキシートリス(ジメチルアミノ)フォスフォニウムヘキサフ ルオロフォスフェイト等が好適である。またアミド形成反応においては、上記ア ミド形成試薬と共に塩基、縮合補助剤を用いてもよい。

用いられる塩基としては、例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン、N, N-ジイソプロピルエチルアミン、N-メチルモルホリン、N-メチルピロリジン、N-メチルピペリジン、N, N-ジメチルアニリン、1, 8-ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデカー7-エン(DBU)、1, 5-アザビシクロ[4.3.0]ノナー5-エン(DBN)等の第3級脂肪族アミン;例えばピリジン、4-ジメチルアミノピリジン、ピコリン、ルチジン、キノリン又はイソキノリン等の芳香族アミン等が挙げられ、中でも例えば第3級脂肪族アミン等が好ましく、特に例えばトリエチルアミン又はN, N-ジイソプロピルエチルアミン等が好適である。

用いられる縮合補助剤としては、例えばN-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物、N-ヒドロキシスクシンイミド、N-ヒドロキシ-5-ノルボルネン-2,3-ジカルボキシイミド又は3-ヒドロキシ-3,4-ジヒドロ-4-オキソー

1, 2, 3 - ベンゾトリアゾール等が挙げられ、中でも例えばN-ヒドロキシベンゾトリアゾール等が好適である。

用いられるアミノ化合物(2)の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件により異なるが、通常カルボン酸化合物(1)又はその反応性誘導体1当量に対して、0.02万至50当量、好ましくは0.2万至2当量である。ここにおいて、反応性誘導体としては、通常有機化学の分野において用いられる、例えば活性エステル誘導体、活性アミド誘導体等が挙げられる。

用いられるアミド形成試薬の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の 反応条件により異なるが、通常カルボン酸化合物(1)又はその反応性誘導体1 当量に対して、1乃至50当量、好ましくは1乃至5当量である。

用いられる縮合補助剤の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応 条件により異なるが、通常カルボン酸化合物(1)又はその反応性誘導体1当量 に対して、1乃至50当量、好ましくは1乃至5当量である。

用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件により異なるが、通常1乃至50当量、好ましくは3乃至5当量である。

本工程において用いられる反応溶媒としては、例えば不活性有機溶媒であり、 反応に支障のない限り、特に限定されないが、具体的には、例えば塩化メチレン、 クロロホルム、1,2ージクロロエタン、トリクロロエタン、N,Nージメチル ホルムアミド、酢酸エチルエステル、酢酸メチルエステル、アセトニトリル、ベ ンゼン、キシレン、トルエン、1,4ージオキサン、テトラヒドロフラン、ジメ トキシエタン又はそれらの混合溶媒が挙げられるが、好適な反応温度確保の点か ら、特に例えば塩化メチレン、クロロホルム、1,2一ジクロロエタン、アセト ニトリル又はN,Nージメチルホルムアミド等が好適である。

反応温度は、-100℃乃至溶媒の沸点温度、好ましくは0乃至30℃である。 反応時間は、0.5乃至96時間、好ましくは3乃至24時間である。

本工程1で用いられる塩基、アミド形成試薬、縮合補助剤は、一種又はそれ以 上組み合わせて使用することができる。

化合物(3)が保護基を有している場合には、適宜当該保護基を除去することが可能である。当該補助基の除去は、文献記載の方法(プロテクティブ グルー

プス イン オーガニック シンセシス (Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(3)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、 減 圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製する か又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

(工程2)本工程は、上記工程1で得られたアミド化合物(3)と化合物(4)とを反応させることにより化合物(5)を製造する方法である。

本反応においては、反応系中に必要に応じて塩基を加えてもよい。用いられる 化合物 (4) としては、好ましくはフェノール誘導体又はチオール誘導体が好ま しい。該フェノール誘導体又はチオール誘導体としては、例えばフェノール、チ オフェノール、チオイミダゾール、チオトリアゾール等が挙げられる。用いられ る化合物(4)の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件によ り異なるが、通常アミノ誘導体(3)1当量に対して、2乃至50当量、好まし くは2乃至5当量である。用いられる塩基としては、例えばトリメチルアミン、 トリエチルアミン、N, N-ジイソプロピルエチルアミン、N-メチルモルホリ ン、N-メチルピロリジン、N-メチルピペリジン、N, N-ジメチルアニリン、 1, 8-ジアザビシクロ [5. 4. 0] ウンデカー7-エン (DBU)、1, 5 ーアザビシクロ [4.3.0] ノナー5-エン (DBN) 等の第3級脂肪族アミ ン:例えばピリジン、4-ジメチルアミノピリジン、ピコリン、ルチジン、キノ リン又はイソキノリン等の芳香族アミン;例えば金属カリウム、金属ナトリウム、 金属リチウム等のアルカリ金属;例えば水素化ナトリウム、水素化カリウム等の アルカリ金属水素化物:例えばブチルリチウム等のアルカリ金属アルキル化物: 例えばカリウムー tertーブチラート、ナトリウムエチラート又はナトリウム メチラート等のアルカリ金属アルコキシド:例えば水酸化カリウム、水酸化ナト リウム等のアルカリ金属水酸化物;例えば炭酸カリウム等のアルカリ金属炭酸塩 等が挙げられ、中でも例えば第3級脂肪族アミン、アルカリ金属水素化物又はア ルカリ金属炭酸塩が好ましく、特に例えばトリエチルアミン、N.Nージイソプ

WO 03/080585 PCT/JP03/03656 37

ロピルエチルアミン、水素化ナトリウム又は炭酸カリウムが好適である。

用いられる当該塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条 件により異なるが、アミド化合物(3)1当量に対して通常0乃至50当量、好 ましくは2乃至10当量である。該塩基は、必要に応じて一種又は2種以上用い ることができる。

用いられる不活性有機溶媒としては、反応に支障のないものであれば、特に限 定されないが、具体的には、例えば塩化メチレン、クロロホルム、1,2-ジク ロロエタン、トリクロロエタン、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメ チルアセトアミド、酢酸エチルエステル、酢酸メチルエステル、アセトニトリル、 ベンゼン、キシレン、水、トルエン、1,4-ジオキサン、テトラヒドロフラン 又はこれらの混合溶媒等が挙げられる。

このようにして得られる化合物 (5) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、 減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製す ることができる。

(工程3)本工程は化合物(5)を還元して、本発明に係る化合物(Ⅰ − 1) を製造する方法である。本工程において用いられる還元反応は、当業者に周知の 方法が用いられる。本工程において用いられる還元反応としては、具体的には、 例えば(1)水素、蟻酸、蟻酸アンモニウム、ヒドラジン水和物とパラジウム、 白金、ニッケル触媒を用いる接触還元法、(2)塩酸、塩化アンモニウムと鉄を 用いる還元法、(3)メタノールと塩化スズを用いる還元法等が挙げられる。

上記還元反応において用いられる還元剤の量は、用いられる化合物及び溶媒の 種類その他の反応条件により異なるが、化合物(5)1当量に対して通常1乃至 50当量、好ましくは2乃至20当量である。

用いられる反応溶媒としては、反応に支障のない限り、特に限定されないが、 例えばジクロロメタン、クロロホルム等のハロゲン化炭化水素類、例えばジエチ ルエーテル、 tertーブチルメチルエーテル、 テトラヒドロフラン等のエー テル類、例えばN、Nージメチルホルムアミド、N、Nージメチルアセトアミド 等のアミド類、例えばジメチルスルホキシド等のスルホキシド類、例えばアセト ニトリル等のニトリル類、例えばメタノール、エタノール、プロパノール等のア ルコール類、例えばベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、水或

いはこれらの混合溶媒を用いることができる。

反応温度及び反応時間は特に限定されないが、-10乃至100℃程度、好ましくは0万至50℃程度の反応温度で1万至20時間程度、好ましくは1万至5時間程度反応を行う。

このようにして得られる本発明に係る化合物 (I-1) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

上記各工程の化合物は、各置換基上に保護基を有していてもよい。当該保護基は、各工程において適宜、公知の方法これに準じた方法、又はこれらと常法とを組み合わせた方法により除去することができる。除去の態様は、化合物、反応の種類その他の反応条件により、適宜の除去反応が可能であるが、個別に各保護基を除去する場合、各保護基を同時に除去する場合等が考えられ、当業者が適宜選択可能である。当該保護基としては、例えばヒドロキシ基の保護基、アミノ基の保護基、カルボキシル基の保護基、アルデヒドの保護基、ケト基の保護基等が挙げられる。また、当該保護基の除去順序は、特に限定されるものではない。

ヒドロキシ基の保護基としては、例えば t e r t 一ブチルジメチルシリル基、t e r t 一ブチルジフェニルシリル基等の低級アルキルシリル基、例えばメトキシメチル基、2-メトキシエトキシメチル基等の低級アルコキシメチル基、例えばベンジル基、p-メトキシベンジル基等のアラルキル基、例えばホルミル基、アセチル基等のアシル基等が挙げられ、これらのうち、特に t e r t 一ブチルジメチルシリル基、アセチル基等が好ましい。

アミノ基の保護基としては、例えばベンジル基、p-ニトロベンジル基等のアラルキル基、例えばホルミル基、アセチル基等のアシル基、例えばエトキシカルボニル基、tertーブトキシカルボニル基等の低級アルコキシカルボニル基、例えばベンジルオキシカルボニル基、p-ニトロベンジルオキシカルボニル基等のアラルキルオキシカルボニル基等が挙げられ、これらのうち、特にニトロベンジル基、tertーブトキシカルボニル基、ベンジルオキシカルボニル基等が好ましい。

カルボキシル基の保護基としては、例えばメチル基、エチル基、tert一ブチル基等の低級アルキル基、例えばベンジル基、pーメトキシベンジル基等のアラルキル基等が挙げられ、これらのうち、特にメチル基、エチル基、tertーブチル基、ベンジル基等が好ましい。

ケト基の保護基としては、例えばジメチルケタール基、1,3-ジオキシラン基、1,3-ジオキソラン基、1,3-ジチアン基、1,3-ジチオラン基等が挙げられ、これらのうち、ジメチルケタール基、1,3-ジオキソラン基等がより好ましい。

アルデヒド基の保護基としては、例えば、ジメチルアセタール基、1,3一ジオキシラン基、1,3ージオキソラン基、1,3ージチアン基、1,3ージチオラン基等が挙げられ、これらのうちジメチルアセタール基、1,3ージオキソラン基等がより好ましい。

本発明に係る化合物を製造するに当たっては、反応を効率よく進行させるために、官能基に保護基を導入する場合もある。これらの保護基の導入は、当業者に適宜選択可能であり、当該保護基の除去は、前記記載のプロテクティブグループス イン オーガニックシンセシス等の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。なお、保護基の除去の順序についても、当業者が適宜選択可能である。

このようにして得られる化合物(I-1)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、再沈殿、溶媒抽出、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

また、本発明に係る化合物である(I-1)は、下記の工程によっても製造することができる。

[式中各記号は前記定義に同じ]

上記工程4、工程5及び工程6については、試薬の量、反応溶媒、反応温度等 その他の反応条件は、前記工程2、工程1及び工程3と同様にして行うことがで きる。

 R^2 に保護基が必要な場合には、前記記載のプロテクティブグループス インオーガニックシンセシス等の方法、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、当業者が保護基を適宜選択することによって行うことができる。

このようにして得られる化合物(6)、(5')は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、再沈殿、溶媒抽出等により単離精製するか、又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

本発明に係る化合物(I-1)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、再沈殿、溶媒抽出等により単離精製することができる。

上記工程1万至6において、保護基の除去は、当該保護基の種類及び化合物の安定性により異なるが、前記記載のプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス ((Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著 第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法

WO 03/080585 PCT/JP03/03656

とを組み合わせることにより行うことができる。例えば酸又は塩基を用いる加溶 媒分解、水素化金属錯体等を用いる化学的還元又はパラジウム炭素触媒、ラネー ニッケル等を用いる接触還元等により行うことができる。

本発明によって提供されるベンズアミド化合物は、薬学的に許容される塩として存在することができる。当該塩は、式(I)並びに「発明の実施の形態」述べる。

式(I-1)で表される化合物を用いて、常法に従って製造することができる。 具体的には、上記(I)並びに(I-1)の化合物が、当該分子内に例えばアミ ノ基、ピリジル基等に由来する塩基性基を有している場合には、当該化合物を酸 で処理することにより、相当する薬学的に許容される塩に変換することができる。

当該酸付加塩としては、例えば塩酸塩、フッ化水素酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩等のハロゲン化水素酸塩;硝酸塩、過塩素酸塩、硫酸塩、燐酸塩、炭酸塩等の無機酸塩;メタンスルホン酸塩、トリフルオロメタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩等の低級アルキルスルホン酸塩;ベンゼンスルホン酸塩、pートルエンスルホン酸塩等のアリールスルホン酸塩;フマル酸塩、コハク酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩、シュウ酸塩、マレイン酸塩等の有機酸塩;及びグルタミン酸塩、アスパラギン酸塩等のアミノ酸等の有機酸である酸付加塩を挙げることができる。また、本発明の化合物が酸性基を当該基内に有している場合、例えばカルボキシル基等を有している場合には、当該化合物を塩基で処理することによっても、相当する薬学的に許容される塩に変換することができる。当該塩基付加塩としては、例えば例えばナトリウム、カリウム等のアルカリ金属塩、カルシウム、マグネシウム等のアルカリ土類金属塩、アンモニウム塩、グアニジン、トリエチルアミン、ジシクロヘキシルアミン等の有機塩基による塩が挙げられる。さらに本発明の化合物は、遊離化合物又はその塩の任意の水和物又は溶媒和物として存在してもよい。

次に一般式(I)で表される本発明に係る化合物が示すグルコキナーゼ活性化作用、それに伴う血糖降下作用及びその試験方法を示す。

一般式(I)で表される本発明の化合物の有する優れたグルコキナーゼ活性化作用の測定は、文献記載の方法(例えば、ディアベテス(Diabetes)、

第45巻、第1671頁-1677頁、1996年等) 又はそれに準じた方法によって行うことができる。

グルコキナーゼ活性は、グルコース-6-リン酸を直接測定するのではなく、 リポーターエンザイムであるグルコース-6-リン酸デヒドロゲナーゼがグルコ ース-6-リン酸からホスホグルコノラクトンを生成する際に、生じるThio -NADHの量を測定することによって、グルコキナーゼの活性化の程度を調べ る。

このアッセイで使用する recombinant human liver GKはFLAG fusion proteinとしてE. coliに発現させ、ANTIFLAG M2 AFFINITY GEL (Sigma) で精製した。 アッセイは平底 96 - well plateを用いて 30 $\mathbb C$ で行った。 Assay buffer (25 mM Hepes Buffer: pH=7. 2. 2 mM MgCl₂、1mM ATP、0.5 mM TNAD、1mM dithiothreitol) を 69μ 1分注し、化合物のDMSO溶液またはコントロールとしてDMSOを 1μ 1加えた。 次に、水中で冷やしておいた Enzyme e mixture (FLAG-GK、20U/ml G6PDH) 20μ 1を分注した後、基質である 25 mM グルコースを 10μ 1加え、反応を開始させる (最終 グルコース 濃度 =2.5 mM)。

反応開始後、405nmの吸光度の増加を30秒ごとに10分間測定し、最初の5分間の増加分を使用して化合物の評価を行った。FLAG-GKは1% DMSO存在下で5分後の吸光度増加分が0.05から0.1の間になるように加えた。

化合物のGK活性を表す数字として、AC200を用いた。AC200の定義は、DMSOコントロールでのOD値を100%とし、その2倍(200%)にまでOD値を増加させるのに必要な化合物濃度を示す。

GK活性化能の指標としてAC200値を用い、GK活性化能を測定したところ、下記製造例に示した化合物群は 10μ M以下で200%の活性を示した。

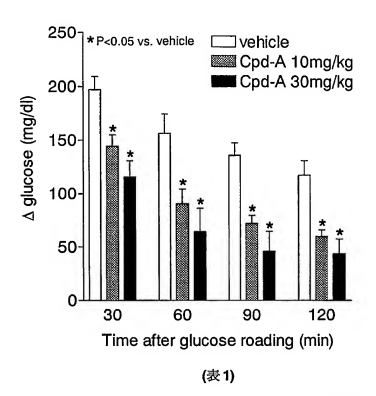
次に一般式(I)で表される上記GK活性化作用を有する本発明の化合物が優れた血糖降下作用を示すことは、例えば以下の試験方法によって実証される。

本発明に含まれる化合物が具体的な血糖降下作用を示すために本発明に包含される製造例33の化合物を選び、血糖降下作用を調べた。マウスを用いて、糖付加後、該化合物を投与した時の血糖値への影響を調べた。以下にその試験方法及び試験結果を示す。

(試験方法)

自由摂食、摂水条件下で飼育した雄性 I C R マウス(第8~11週令、n=5)を試験前夜から絶食し、尾の先端をわずかにハサミで切り落とし、血液を採取した。その後、グルコースを溶解させた0.5%メチルセルロース溶液に懸濁した化合物を経口投与した。なお、対照群としては、グルコースを溶解させた0.5%メチルセルロース溶液をラットに経口投与した。被検薬剤投与30分毎に採血を行い、得られた血液から遠心分離を行って血漿を分離した。血漿中の血糖値は市販の測定試薬(デタミナーGLーE(協和メデックス))を用い、グルコースオキシダーゼ法で定量した。また血漿中インスリン濃度は、市販の測定キット(森永生科学研究所)を用い、酵素免疫測定法で定量した。得られた数値は、Studen t T検定を用いて解析を行い、その統計学的有意差を算出した。その結果を下記の表1に示す。

【表1】



上記(表 1)において、Cpd-Aは、下記製造例 3 3 で挙げられた化合物を示す。

また、本発明に係る化合物が有する血糖降下作用は、上記試験方法に記載した方法の他、文献(Proc. Natl. Acad. Sci. 1995. 92. 3096-3099)に記載の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うこともできる。

製造例1乃至117の化合物は、化合物のGK活性化能の指標としてAC200値を使用して、全て10μM以下で、200%の活性を示した。従って、本発明に係る化合物は、糖尿病の治療及び/又は予防のための医薬として有用である。

以上の結果、一般式(I)で表されるベンズアミド誘導体は、グルコキナーゼを活性化することにより、血糖降下作用を示すので、糖尿病の治療薬及び/又は予防薬として、或いは糖尿病の合併症である例えば糖尿病性網膜症、糖尿病性腎症、糖尿病性動脈硬化症、糖尿病性虚血性心疾患等の予防薬として有用である。

また、本発明に係る一般式(I)で表される化合物は、グルコキナーゼ活性化作用を有することから、インシュリン依存性糖尿病だけではなくインシュリン非

依存性糖尿病に対しても有用である。

式(I)で表される新規アミノベンズアミド誘導体は、経口又は非経口的に投与することができる。本発明に係る化合物を臨床的に用いるにあたり、その投与形態に合わせ、薬剤学的に許容される添加剤を加えて各種製剤化の後、投与することも可能である。その際の添加剤としては、製剤分野において通常用いられる各種の添加剤が使用可能であり、例えばゼラチン、乳糖、白糖、酸化チタン、デンプン、結晶セルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、トウモロコシデンプン、マイクロクリスタリンワックス、白色ワセリン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、無水リン酸カルシウム、クエン酸、クエン酸三ナトリウム、ヒドロキシプロピルセルロース、ソルビトール、アオルビタン脂肪酸エステル、ポリソルベート、ショ糖脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油、ポリビニルピロリドン、ステアリン酸マグネシウム、軽質無水ケイ酸、タルク、植物油、ベンジルアルコール、アラビアゴム、プロピレングリコール、ポリアルキレングリコール、シクロデキストリン又はヒドロキシプロピルデキストリン等が挙げられる。

これらの添加剤との混合物として、製剤化される剤形としては、例えば錠剤、 カプセル剤、顆粒剤、散剤若しくは座剤等の固形剤;又は例えばシロップ剤、エ リキシル剤若しくは注射剤等の液体製剤等が挙げられ、これらは、製剤の分野に おいて通常の方法に従って調製することができる。なお、液体製剤にあっては、 用時に水又は他の適当な媒体に溶解又は懸濁させる形であってもよい。また、特 に注射剤の場合、必要に応じて生理食塩水又はブドウ糖液に溶解又は懸濁させて もよく、更に緩衝剤や保存剤を添加してもよい。

これらの製剤は、本発明に係る化合物を全薬剤1.0万至100重量%、好ましくは1.0万至60重量%の割合で含有することができる。

本発明に係る化合物を例えば臨床の場で使用する場合、その投与量及び投与回数は、患者の性別、年齢、体重、症状の程度及び目的とする処置効果の種類と範囲等により異なるが、一般に経口投与の場合、成人1日あたり、0.1乃至100mg/kgを1乃至数回に分けて、また非経口投与の場合は、0.001乃至10mg/kgを1乃至数回に投与するのが好ましい。

発明を実施するための最良の形態

以下において、製剤例及び製造例により本発明に係る発明をさらに具体的に説明するが、本発明はこれらによって何ら限定されるものではない。

製剤例1

製造例1の化合物10部、重質酸化マグネシウム15部及び乳糖75部を均一に混合して、350 μ m以下の粉末状又は細粒状の散剤とする。この散剤をカプセル容器に入れてカプセル剤とした。

製剤例2

製造例1の化合物45部、澱粉15部、乳糖16部、結晶性セルロース21部、ポリビニルアルコール3部及び蒸留水30部を均一に混合した後、破砕造粒して乾燥し、次いで篩別して直径1410乃至177μmの大きさの顆粒剤とした。

製剤例3

製剤例2と同様の方法で顆粒剤を作製した後、この顆粒剤96部に対してステアリン酸カルシウム3部を加えて圧縮成形し直径10mmの錠剤を作製した。

製剤例4

製剤例2の方法で得られた顆粒剤90部に対して結晶性セルロース10部及びステアリン酸カルシウム3部を加えて圧縮成形し、直径8mmの錠剤とした後、これにシロップゼラチン、沈降性炭酸カルシウム混合懸濁液を加えて糖衣錠を作製した。

以下において、製剤例、製造例、参考例により本発明をさらに具体的に説明するが、本発明はこれらによって何ら限定されるものではない。

実施例の薄層クロマトグラフは、プレートとしてSilicagel 60F $_{245}$ (Merck) を、検出法としてUV 検出器を用いた。カラム用シリカゲルとしては、 $Wakogel^{TM}$ C-300 (和光純薬)を、逆相カラム用シリカゲルとしては、 $LC-SORB^{TM}$ SP-B-ODS (Chemco) 又はYM $C-GEL^{TM}$ ODS-AQ 120-S50 (山村化学研究所)を用いた。

下記の実施例における略号の意味を以下に示す。

i-Bu:イソブチル基

n-Bu:n-ブチル基

t-Bu:t-ブチル基

M e:メチル基

Et:エチル基

Ph:フェニル基

i-Pr:イソプロピル基

n-Pr:n-プロピル基

CDC1。: 重クロロホルム

CD。OD: 重メタノール

DMSO-d₆:重ジメチルスルホキシド

下記に核磁気共鳴スペクトルにおける略号の意味を示す。

s :シングレット

d : ダブレット

dd:ダブルダブレット

t : トリプレット

m :マルチプレット

br:ブロード

a:カルテット

J :カップリング定数

Hz: ヘルツ

製造例1

2-アミノー4-フルオロー5-(1-メチル-1H-イミダゾール-2-イル <u>ースルファニル)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミドの</u>調製

4、5-ジフルオロ-2-二トロ安息香酸1.00g(4.92mmol)の 塩化メチレン溶液(20m1)に、氷冷下、N、N-ジメチルホルムアミド2滴 及びオキザリルクロライド 0.51ml(5.91mmol)を滴下し、滴下終 了後反応液を室温で1時間撹拌した。反応液を減圧濃縮し酸クロライドを無色油 状物として得た。

2-アミノチアゾール493mg(4.92mmo1)の塩化メチレン溶液(10m1)にピリジン0.91m1(9.84mmo1)を加えた後、氷冷下、先に得られた酸クロライドの塩化メチレン溶液(5m1)を滴下し、滴下終了後反応液を室温で一晩撹拌した。反応液に1N-塩酸水溶液を添加し、クロロホルムで抽出し、有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水溶液で洗浄し、乾燥し、減圧下に濃縮した。得られた残渣をクロロホルムより再結晶し、アミド体923mg(収率:66%)を淡黄色固体として得た。

得られたアミド体920mg (3.23mmol)のアセトニトリル溶液10.0mlにトリエチルアミン1.35ml (9.68mmol)及び1-メチルー2-メルカプトチオイミダゾール443mg (3.87mmol)を加え、反応液を一晩加熱還流した。反応液を減圧濃縮し、得られた残渣をメタノールより再結晶し、ニトロ体552mg (収率:45%)を黄色固体として得た。

得られたニトロ体 $480 \, \mathrm{mg}$ (1.27 mmol)のイソプロパノール(20 ml)及び飽和塩化アンモニウム水溶液(2ml)の混液に鉄粉 2.4 gを加え 30分間加熱還流した。反応液をセライト濾過後、減圧下に濃縮し、得られた残 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=8:1)により精製し、表題化合物 270 mg(収率:55%)を白色結晶として得た。 1 HNMR(CD₃OD) δ :3.79(3H,s),6.51(1H,d,J=1.4Hz),6.62(1H,d,J=1.0Hz),7.00(1H,d,J=1.3Hz),7.17(1H,d,J=1.3Hz),8.04(1H,d,J=8.0Hz)

ESI-MS (m/e) : 350 [M+H] +

上記製造例1と同様の方法により、製造例2乃至製造例82の化合物を得た。 以下にこれらの化合物の内、代表例の化合物の分析データを示す。

製造例2

2-アミノ-4-フルオロ-5-(1-メチル-1H-イミダゾール-2-イル -スルファニル) -N-(4-メチル-チアゾール-2-イル) ベンズアミドの 調製

¹HNMR (CD₃OD) δ: 2. 33 (3H, d, J=1. 0Hz), 3. 79 (3H, s), 6. 51 (1H, d, J=11. 4Hz), 6. 62 (1H, d, J=1. 0Hz), 7. 00 (1H, d, J=1. 3Hz), 7. 17 (1H, d, J=1. 3Hz), 8. 04 (1H, d, J=8. 0Hz)

FAB-MS (m/e): 364 [M+H] †

製造例3

2-Pミノー5-メチルースルファニルーN-チアゾールー2-イルーベンズアミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 39 (3H, s), 6. 72 (1H, d, J=8. 5Hz), 6. 97 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 30-7. 37 (2H, m), 7. 65 (1H, d, J=3. 0Hz)

FAB-MS (m/e) : 266 [M+H] +

製造例4

2-アミノ-5-(2-ハイドロキシーエタンスルファニル)-N-(4-メチ

ルーチアゾールー2ーイル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 2. 30 (3H, d, J=1. 1Hz), 2. 91 (2H, t, J=6. 9Hz), 3. 63 (2H, t, J=6. 9Hz), 6. 64 (1H, d, J=1. 1Hz), 6. 76 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 37 (1H, dd, J=2. 1, 8. 6Hz), 7. 84 (1H, d, J=2. 1Hz)

FAB-MS (m/e):310 [M+H] + 製造例5

$$\mathsf{H_3C} \underbrace{\mathsf{O}}_{\mathsf{NH_2}}^{\mathsf{N}} \underbrace{\mathsf{NH_2}}_{\mathsf{NH_2}}^{\mathsf{CH_3}}$$

2-アミノ-5-(4-アミノ-5-エトキシカルボニルーピリミジン-2-イルクター ルースルファニル) <math>-N-(4-メチルーチアゾール-2-イル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 34 (3H, t, J=7. 2Hz), 2. 31 (3H, d, J=1. 0Hz), 4. 32 (2H, q, J=7. 2Hz), 6. 63 (1H, s), 6. 85 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 38 (1H, dd, J=2. 2, 8. 7Hz), 7. 94 (1H, d, J=2. 2Hz), 8. 55 (1H, s)

FAB-MS (m/e):431 [M+H] + 製造例6

2-アミノ-5- (チアゾール-2-イル-スルファニル) -N- (4-メチル

製造例7

<u>ーチアゾールー2ーイル)ベンズアミドの調製</u>

¹HNMR (CD₃OD) δ : 2. 31 (1H, d, J=1. 0Hz), 6. 63 (1H, s), 6. 88 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 38 (1H, d, J=3. 0Hz), 7. 48 (1H, dd, J=2. 1, 8. 7Hz), 7. 6 2 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 13 (1H, d, J=2. 1Hz) FAB-MS (m/e): 349 [M+H] ⁺

9 9⁻√ 0⊦

NH₂

2-アミノ-5-(1-メチル-1H-イミダゾール-2-イルースルファニル) -N-(4-ハイドロキシメチル-チアゾール-2-イル) ベンズアミドの調製 1 HNMR(DMSO-d₆) δ :3.64(3H,s),4.49(2H,d,J=6.0Hz),5.24(1H,t,J=6.0Hz),6.74(1H,d,J=8.8Hz),6.93(1H,s),6.94(1H,s),7.16(1H,dd,J=1.6,8.8Hz),7.29(1H,s),7.99(1H,d,J=1.6Hz)

FAB-MS (m/e):362 [M+H] + 製造例8

ON SOUTH OH

2-アミノ-5-(1H-イミダゾール-2-イル-スルファニル)-N-(4-ハイドロキシメチルーチアゾール-2-イル) ベンズアミドの調製 WO 03/080585 PCT/JP

¹HNMR (DMSO-d₆) δ: 4. 48 (2H, s), 5. 22 (1H, br), 6. 74 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 92 (2H, s), 7. 17 (1H, s), 7. 23 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 05 (1H, s) FAB-MS (m/e): 348 [M+H] + 製造例9

2-アミノ-5-(1-メチル-1H-イミダゾール-2-イルースルフォニル) -N-(4-ハイドロキシメチルーチアゾール-2-イル) ベンズアミドの調製 1 HNMR(DMSO-d₆) δ : 3.88 (3H, s), 4.46 (2H, s), 5.25 (1H, br), 6.87 (1H, d, J=8.4Hz), 6.90 (1H, s), 7.02 (1H, s), 7.40 (1H, s), 7.52 (1H, s), 7.62 (1H, d, J=8.4Hz) FAB-MS (m/e): 394 [M+H] $^+$ 製造例10

2-Pミノー 5-(4-X)キシカルボニルー 1H-1ミダゾールー 2-1ルースルファニル) -N-(4-1) ドロキシメチルーチアゾールー 2-1ル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 33 (3H, t, J=7. 1Hz), 4. 29 (2H, q, J=7. 1Hz), 4. 60 (2H, d, J=0. 9Hz), 6. 79 (1H, d, J=8. 7Hz), 6. 93 (1H, d, J=0. 9Hz),

7. 39 (1H, dd, J=2.1, 8.7Hz), 7. 68-7. 69 (1H, m), 8. 00 (1H, d, J=2.1Hz)
FAB-MS (m/e): 420 [M+H] +
製造例11

2-アミノ-5-(1-メチル-1H-イミダゾール-2-イル-スルフィニル) -N-(4-ハイドロキシメチル-チアゾール-2-イル) ベンズアミドの調製 1 HNMR(DMSO-d₆) δ :3.70(3H,s),4.46(2H,s),5.21(1H,br),6.88(1H,s),6.89(1H,d,J=8.8Hz),7.03(1H,s),7.35(1H,s),7.38(1H,d,J=8.8Hz),8.14(1H,s) FAB-MS(m/e):378 [M+H] $^+$ 製造例12

2-アミノ-5-メチルスルファニル-N-チアゾロ <math>[5, 4-b] ピリジン- 2- イルーベンズアミドの調製

¹HNMR (CDCl₃) δ : 2. 39 (3H, s), 5. 84 (2H, br), 6. 74 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 34 (1H, d, J=4. 8Hz), 7. 38 (1H, dd, J=2. 0, 8. 4Hz), 7. 61 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 89 (1H, dd, J=1. 2, 8. 4Hz), 8. 81 (1H, dd, J=1. 2, 4. 8Hz) FAB-MS (m/e): 317 [M+H] +

PCT/JP03/03656 54

製造例13

2-アミノー5-(1-ハイドロキシエチル-1H-イミダゾール-2-イルー スルファニル)-N-(4-ハイドロキシメチル-チアゾール-2-イル)ベン ズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 73 (2H, t, J=4.8Hz), 4. 2 7 (2H, t, J=4.8Hz), 4.61 (2H, s), 6.74 (1H, d)J = 8.8 Hz), 6. 93 (1H, s), 7. 04 (1H, s), 7. 27-7. 30 (2H, m), 7. 89 (1H, s)

FAB-MS (m/e) : 392 [M+H] +

製造例14

ロキシメチルーチアゾールー2ーイル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDCl₃) δ : 4. 44 (2H, d, J=5. 2Hz), 5. 18 (1H, t, J=5. 2Hz), 6. 81 (1H, d, J=8. 4Hz), 6.87 (1H, s), 7. 04 (2H, br), 7. 16 (1H, d, J=8. 8 Hz), 7. 32 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 13 (1H, s), 8. 84 (2H, d, J=8.4Hz)

FAB-MS (m/e) : 360 [M+H] +

製造例15

¹HNMR (CDCl₃) δ:1. 31 (3H, t, J=7. 2Hz), 3. 4 1 (3H, s), 4. 30 (2H, q, J=7. 2Hz), 6. 69 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 88 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 32 (1H, d, J=2. 06Hz), 7. 40 (1H, dd, J=2. 0Hz, 8. 4Hz), 7. 74 (1H, s), 7. 95 (1H, d, J=2. 0Hz) FAB-MS (m/e):468 [M+H] ⁺ 製造例16

2-アミノ-5-(1H-イミダゾール-2-イルースルファニル)-N-(4-ハイドロキシメチル-5-クロローチアゾール-2-イル)ベンズアミドの調 製

¹HNMR (CD₃OD) δ: 4. 56 (2H, s), 6. 76 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 05 (2H, s), 7. 34 (1H, dd, J=2. 0Hz, 8. 8Hz), 7. 95 (1H, d, J=2. 0Hz)

FAB-MS (m/e): 382 [M+H] ⁺
製造例17

2-アミノ-5-(4,5-ジクロロ-1H-イミダゾール-2-イルースルファニル)-N-(4-ハイドロキシメチルーチアゾール-2-イル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ: 4. 60 (2H, s), 6. 79 (1H, d, J = 2. 0Hz), 6. 93 (1H, s), 7. 37 (1H, dd, J=2. 0Hz, 8. 8Hz), 7. 95 (1H, d, J=2. 0Hz)

FAB-MS (m/e): 416 [M+H] †

製造例18

<u>2-アミノー5-シクロペンチルスルファニル-N-(4-エトキシカルボニル</u> <u>-チアゾール-2-イル)ベンズアミドの調製</u>

 1 HNMR(CDCl₃) δ :1.35(3H, t, J=6.0Hz), 1.49 -1.92(8H, m), 3.29-3.33(1H, m), 4.34(2H, q, J=6.0Hz), 5.89(2H, s), 6.66(1H, d, J=8.8Hz), 7.38(1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 7.58(1H, d, J=2.0Hz), 7.87(1H, s) FAB-MS(m/e):392 [M+H] ⁺ 製造例19

FAB-MS (m/e):364 [M+H] + 製造例20

2-アミノ-5-(2H-[1, 2, 4]トリアゾール-5-イル-スルファニル) -N-(4-ハイドロキシメチル-チアゾール-2-イル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 4. 60 (2H, s), 6. 81 (1H, d, J = 8. 8Hz), 6. 93 (1H, s), 7. 42 (1H, dd, J=2. 0Hz, 8. 8Hz), 7. 90 (1H, s), 8. 01 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 27 (1H, brs)

FAB-MS (m/e) : 349 [M+H] +

製造例21

2-アミノ-5-(ピリジン-4-イルースルファニル)-N-(4-ハイドロキシメチルーチアゾール-2-イル) ベンズアミドの調製

 1 HNMR(CD₃OD) δ : 4. 57(1H, s), 6. 91-6. 94(2H, m), 7. 04(2H, d, J=4. 8Hz), 7. 40(1H, d, J=8. 8Hz), 7. 99(1H, s), 8. 23(2H, d, J=4. 8Hz) FAB-MS(m/e): 359 [M+H] + 製造例22

2-アミノ-5-(1H-イミダゾール-2-イルースルファニル)-N-(4-アセチルーチアゾール-2-イル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (DMSO-d₆) δ: 2. 52 (3H, s), 6. 74 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 90 (1H, s), 7. 16 (1H, s), 7. 24 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 13 (2H, s)

FAB-MS (m/e): 360 [M+H] †
製造例24

<u>2-アミノ-5-シクロヘキシルスルファニル-N-(4-ハイドロキシメチル</u> -チアゾール-2-イル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (DMSO-d₆) δ : 1. 10-1. 30 (6H, brs), 1. 60-1. 75 (2H, brs), 1. 80-1. 90 (2H, brs), 2. 90-3. 00 (1H, brs), 4. 47 (2H, s), 5. 20-5. 22 (1H, brs), 6. 71 (1H, dd, J=2. 8Hz, 8. 8Hz), 6. 91 (1H, s), 7. 24 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 93 (1H, s)

FAB-MS (m/e): 364 [M+H] + 製造例25

<u>2-アミノ-5-(ピリジン-2-イル-スルファニル)-N-(4-ハイドロ</u> キシメチル-チアゾール-2-イル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 4. 57 (2H, s), 6. 80-6. 92 (3H, m), 7. 08 (1H, dt, J=5. 0, 7. 6Hz), 7. 42 (1H, dd, J=1. 6, 8. 0Hz), 7. 59 (1H, dt, J=2. 0, 7. 6Hz), 8. 01 (1H, d, J=1. 6Hz), 8. 31 (1H, d, J=5.

0 H z)

FAB-MS (m/e):359 [M+H] + 製造例26

2-アミノ-5-(1H-イミダゾール-2-イルースルファニル)-N-(4-[1-ハイドロキシ-1-メチルーエチル]ーチアゾールー2ーイル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ:1.56 (6H, s), 6.74 (1H, d, J=8.8Hz), 6.87 (1H, s), 7.05 (2H, s), 7.33 (1H, d, J=8.8Hz), 7.97 (1H, s)

FAB-MS (m/e):376 [M+H] + 製造例27

2-アミノ-5-(5-メチル-[1, 3, 4]チアジアゾールー2-イル-スルファニル) -N-(4-ハイドロキシメチル-チアゾール-2-イル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 66 (3H, s), 4. 63 (1H, s), 6. 86 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 88 (1H, s), 7. 51 (1H, dd, J=2. 0Hz, 8. 4Hz), 8. 09 (1H, d, J=2. 0Hz)

FAB-MS (m/e):380 [M+H] † 製造例28

2-Pミノー5-(5-メチルー1Hー[1, 2, 4]トリアゾールー3-イル -スルファニル)-Nー(4-ハイドロキシメチルーチアゾールー2-イル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 2. 36 (3H, s), 4. 60 (2H, s), 6. 79 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 93 (1H, s), 7. 40 (1H, dd, J=1. 6Hz, 8. 8Hz), 7. 98 (1H, d, J=1. 6Hz)

FAB-MS (m/e):363 [M+H] + 製造例29

2-アミノ-5-(1H-イミダゾール-2-イルースルファニル)-N-[4 -(1-ハイドロキシーエチル)-チアゾール-2-イル] ベンズアミドの調製 1 HNMR(CD $_3$ OD) $\delta:1.50(3H,d,J=6.8Hz),4.85(1H,q,J=6.8Hz),6.76(1H,d,J=8.8Hz),6.89(1H,s),7.05(1H,s),7.34(1H,dd,J=1.5,8.8Hz),7.96(1H,d,J=1.5Hz) FAB-MS(m/e):362[M+H] + 製造例30$

2 - 7 = 1 - 5 - (1 H - 1 = 5 - 1 H - 1 = 5 - 1 H - 1 = 1 H - 1 = 1 H - 1 H

 $-(1-N + CD_3 + DD_3 + DD_3$

 $2-P \ge J-5-(1-メチル-1H-イミダゾール-5-イルースルファニル)$ -N-(4-トリフルオロメチルーチアゾール-2-イル) ベンズアミドの調製 1 HNMR(CD₃OD) δ : 3. 75 (3H, s), 6. 75 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 02 (1H, s), 7. 19 (1H, s), 7. 29 (1H, dd, J=1.2, 8.8Hz), 7. 64 (1H, s), 7. 95 (1H, d, J=1.2Hz)

FAB-MS (m/e):400 [M+H] + 製造例32

$$H_3C$$
 S OH NH_2

<u>2-アミノ-5-(1-メチルーエチル)-スルファニル-N-(4-ハイドロ</u> キシメチルーチアゾール-2-イル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 21 (6H, d, J=6.8Hz), 3. 14 -3. 18 (1H, m), 4. 59 (2H, s), 6. 76 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 93 (1H, s), 7. 34 (1H, dd, J=2.4, 8.4 Hz), 7.83(1H, d, J=2.4Hz) FAB-MS(m/e):324[M+H] + 製造例33

2-アミノ-5-(4-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(4-メチル-チアゾール-2-イル)ベンズアミドの調製

 1 HNMR(CD₃OD) δ : 2. 32(3H, d, J=1. 0Hz), 3. 71(3H, s), 6. 62(1H, d, J=1. 0Hz), 6. 78(1H, d, J=8. 7Hz), 7. 36(1H, dd, J=2. 2, 8. 7Hz), 8. 0(1H, d, J=2. 2Hz), 8. 50(1H, s) FAB-MS(m/e): 347 [M+H] + 製造例34

2-アミノ-5-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル) -N-(4-メチル-チアゾール-2-イル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 2. 28 (3H, d, J=1. 0Hz), 6. 59 (1H, d, J=1. 0Hz), 6. 75 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 36 (1H, dd, J=2. 2, 8. 6Hz), 7. 97 (1H, d, J=2. 2Hz), 8. 22 (1H, s)

FAB-MS (m/e):333 [M+H] + 製造例35

2-アミノ-5-(5-メチル-1H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル -スルファニル) -N-[4-(1-ヒドロキシーエチル) -チアゾール-2-イル] ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 50 (3H, d, J=6.6Hz), 2. 3 7 (3H, s), 4. 84 (1H, q, J=6.6Hz), 6. 79 (1H, d, J=8.4Hz), 6. 89 (1H, s), 7. 40 (1H, dd, J=2.0Hz, 8. 4Hz), 7. 99 (1H, d, J=2.0Hz) FAB-MS (m/e): 377 [M+H] ⁺ 製造例 36

2-アミノ-5-(2-ヒドロキシメチル-1-メチル-1H-イミダゾール-3-イルースルファニル)-N-(4ヒドロキシメチルーチアゾール-2-イル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 75 (3H, s), 4. 55 (2H, s), 4. 60 (2H, d, J=0.8Hz), 6. 74 (1H, d, J=8.7Hz), 6. 92 (1H, s), 6. 99 (1H, s), 7. 27 (1H, dd, J=2.1, 8.7Hz), 7. 90 (1H, d, J=0.8Hz) FAB-MS (m/e): 392 [M+H] ⁺

製造例37

2-アミノ-5-(5-メチルアミノ-[1, 3, 4] チアジアゾールー2-1 ルースルファニル)-N-(4-N1) ドロキシメチルーチアゾールー2-1 ベンズアミドの調製

 1 HNMR(CD₃OD) δ : 2. 90(3H, s), 4. 59(2H, s), 6. 84(1H, d, J=8. 8Hz), 6. 93(1H, s), 7. 46(1H, dd, J=2. 0, 8. 8Hz), 8. 05(1H, d, J=2. 0Hz) FAB-MS(m/e): 395 [M+H] + 製造例38

¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 05 (6H, s), 4. 59 (2H, s), 6. 84 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 93 (1H, s), 7. 46 (1H, dd, J=2. 0, 8. 8Hz), 8. 05 (1H, d, J=2. 0Hz) FAB-MS (m/e): 409 [M+H] ⁺

製造例39

2-アミノ-5-(4,5-ジメチル-4H-[1,2,4]トリアゾール-3 -イルースルファニル)-N-(4-)イドロキシメチルーチアゾール-2-イ WO 03/080585 PCT/JP03/03656 66

ル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 2. 42 (3H, s), 3. 62 (3H, s), 4. 60 (2H, s), 6.78 (1H, d, J=8.8Hz), 6.93 (1H, d)s), 7. 37 (1H, dd, J=2. 1, 8. 8Hz), 7. 97 (1H, d, J = 2.1 Hz

FAB-MS (m/e) : 377 [M+H] +製造例40

ーN-(4-ハイドロキシメチル-チアゾール-2-イル)ベンズアミドの調製 ¹HNMR (CD₃OD) δ : 2. 00 (3H, s), 4. 60 (2H, s), 6. 74 (1H, s), 6. 75 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 93 (1 H, s), 7. 32 (1H, dd, J=2. 0Hz, 8. 4Hz), 7. 93 (1 H, d, J = 2.0 Hz

FAB-MS (m/e) : 362 [M+H] +製造例41

 $2-7 \le 1-5-(5-3) \le 1-3 \le 1-3$ ースルファニル) -N-(5-メチル-チアゾール-2-イル) ベンズアミドの 調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 2. 35 (3H, s), 2. 38 (3H, d, J= 1. 1Hz), 6. 77 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 09 (1H, d, J=1.1Hz), 7.38 (1H, dd, J=2.0, 8.6Hz), 7.9

7 (1H, d, J=2.0Hz)
FAB-MS (m/e):347 [M+H] +
製造例42

2-アミノ-5-(4-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル -スルファニル) -N-(5-エトキシカルボニルーピリジン-2-イル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 72 (3H, s), 3. 92 (3H, s), 6. 79 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 38 (1H, dd, J=2. 1, 8. 7Hz), 7. 96 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 30-8. 32 (2H, m), 8. 51 (1H, s), 8. 91-8. 93 (1H, s) FAB-MS (m/e): 385 [M+H] ⁺ 製造例43

2-アミノ-5-(4-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル -スルファニル) -N-(4, 5-ジメチル-チアゾール-2-イル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 2. 17 (3H, s), 2. 22 (3H, s), 3. 58 (3H, s), 6. 75 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 26 (1H, dd, J=2. 2, 8. 6Hz), 8. 09 (1H, d, J=2. 2Hz) 8. 57 (1H, s)

FAB-MS (m/e) : 361 [M+H] +

製造例44

2-アミノ-5-(5-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル -スルファニル) -N-[4-(1-メチル-1H-イミダゾール-2-イル-2-イル] ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 2. 38 (3H, s), 3. 47 (3H, s), 4. 10 (2H, s), 6. 54 (1H, s), 6. 78 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 04 (1H, d, J=1. 2Hz), 7. 13 (1H, d, J=1. 2Hz), 7. 40 (1H, dd, J=2. 0Hz, 8. 8Hz), 7. 9 8 (1H, d, J=2. 0Hz)

FAB-MS (m/e) : 459 [M+H] +

製造例45

2-アミノ-4-フルオロ-5-(4-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾ -ル-3- (4- メチル-チアゾール-2- (4- メチル-4H-[1, 2, 4]))ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 2. 32 (3H, s), 3. 77 (3H, s), 6. 56 (1H, d, J=11.6Hz), 6. 62 (1H, s), 8. 13 (1H, d, J=8.0Hz), 8. 51 (1H, s)

FAB-MS (m/e) : 365 [M+H] +

製造例46

¹HNMR (CD₃OD) δ : 2. 33 (3H, s), 2. 43 (3H, s), 3. 67 (3H, s), 6. 54 (1H, d, J=11.6Hz), 6. 62 (1H, s), 8. 11 (1H, d, J=7.6Hz) FAB-MS (m/e): 379 [M+H] +

製造例47

2-アミノ-5-(4-メチル-5-トリフルオロメチル-4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) -N-(4-メチル-チアゾール-2 ーイル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 16 (3H, s), 3. 68 (3H, s), 6. 47 (1H, s), 6. 63 (1H, d, J=9. 2Hz), 7. 35 (1H, dd, J=1. 2Hz, 9. 2Hz), 7. 87 (1H, d, J=1. 2Hz)

FAB-MS (m/e):415 [M+H] + 製造例48

<u>2-アミノー5-(2,5-ジメチル-2H-[1,2,4]トリアゾール-3</u>

<u>ーイルースルファニル)-N-(4-メチルーチアゾール-2-イル)ベンズア</u> ミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 2. 25 (3H, s), 2. 33 (3H, s), 3. 84 (3H, s), 6. 64 (1H, s), 6. 79 (1H, d, J=8. 8H z), 7. 37 (1H, dd, J=2. 0, 8. 8Hz), 8. 00 (1H, d, J=2. 0Hz)

FAB-MS (m/e):361 [M+H] + 製造例49

2-アミノ-5-(4-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル ースルフィニル)-N-(4-メチル-チアゾール-2-イル)ベンズアミドの 調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 2. 32 (3H, d, J=0.8Hz), 3. 81 (3H, s), 6. 62 (1H, s), 6. 95 (1H, d, J=8.9Hz), 7. 54 (1H, dd, J=2.2, 8.9Hz), 8. 26 (1H, d, J=2.2Hz), 8. 57 (1H, s)

FAB-MS (m/e):363 [M+H] + 製造例50

2-アミノ-5-(2-メチル-2H-[1, 2, 4]トリアゾール-3ーイル -スルファニル) -N- (4-メチル-チアゾール-2-イル) ペンズアミドの 調製

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 21 (3H, s), 3. 84 (3H, s), 6.

01 (2H, br), 6. 69 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 43 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 78 (1H, s), 7. 83 (1H, s)
FAB-MS (m/e):347 [M+H] †
製造例51

2-アミノー4-メチルー5-(1-メチルー1 H-イミダゾールー2-イルー スルファニル)-N-(4-メチルーチアゾールー2-イル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ: 2. 35 (3H, s), 2. 38 (3H, s),
3. 71 (3H, s), 6. 51 (1H, s), 6. 56 (1H, s), 6. 9
4 (1H, s), 7. 03 (1H, s), 7. 93 (1H, s)
FAB-MS (m/e): 360 [M+H] +
製造例52

2-アミノ-4-フルオロ-5-(4-メチル-4H-[1, 2, 4] トリアゾ -ル-3-イル-スルファニル) -N-(4-ヒドロキシメチル-チアゾール-2-イル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 78 (3H, s), 4. 60 (2H, s), 6. 58 (1H, d, J_{H-F} =11. 4Hz), 6. 93 (1H, s), 8. 12 (1 H, d, J_{H-F} =7. 7Hz), 8. 52 (1H, s) FAB-MS (m/e): 381 [M+H] ⁺

製造例53

2-アミノ-4-メチル-5-(4-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾールー3-イルースルファニル)-N-(4-メチルーチアゾールー2-イル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ: 2. 32 (3H, s), 2. 34 (3H, s), 3. 71 (3H, s), 6. 63 (1H, s), 6. 73 (1H, s), 8. 0 2 (1H, s), 8. 48 (1H, s) FAB-MS (m/e): 361 [M+H] ⁺ 製造例 54

2-アミノ-5-(4-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾールー3-イル -スルファニル) -N-(2-メチルーチアゾールー<math>4-イル) ベンズアミドの 調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 2. 65 (3H, s), 3. 72 (3H, s), 6. 77 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 36 (1H, dd, J=2. 0, 8. 8Hz), 7. 51 (1H, s), 7. 89 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 52 (1H, s)

FAB-MS (m/e):347 [M+H] + 製造例55

<u>2-アミノ-5-(4-メチル-4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イル</u>

<u>ースルファニル)-N-(6-メチルーピリジン-2-イル)ベンズアミドの調</u> 製

¹HNMR (CD₃OD) δ: 2. 47 (3H, s), 3. 73 (3H, s), 6. 78 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 01 (1H, d, J=7. 7Hz), 7. 36 (1H, dd, J=2. 2, 8. 7Hz), 7. 69 (1H, t, J=7. 7Hz), 7. 94 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 96 (1H, d, J=7. 7Hz), 8. 51 (1H, s) FAB-MS (m/e): 341 [M+H] ⁺ 製造例 56

2-アミノ-5-(5-イソプロピル-4-メチル-4H-[1, 2, 4] トリ アゾール-3-イルースルファニル)-N-(4-メチル-チアゾール-2-イ ル)ベンズアミドの調製

 1 HNMR(CD₃OD) δ :1. 32(6H, d, J=6. 9Hz), 2. 32(3H, s), 3. 09-3. 13(1H, m), 3. 65(3H, s), 6. 63(1H, s), 6. 77(1H, d, J=8. 7Hz), 7. 35(1H, dd, J=2. 2, 8. 7Hz), 7. 99(1H, d, J=2. 2Hz) FAB-MS(m/e):389 [M+H] + 製造例57

2-アミノ-4-フルオロ-5-(5-tert-ブチル-4-メチル-4H-1) [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(4-メチル-チアゾール-2-イル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 43 (9H, s), 2. 33 (3H, d, J-1. 0Hz), 3. 83 (3H, s), 6. 63 (1H, s), 6. 78 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 35 (1H, dd, J=2. 2, 8. 7Hz), 8. 00 (1H, d, J=2. 2Hz)

FAB-MS (m/e):403 [M+H] + 製造例58

2-アミノ-5-(5-ヒドロキシメチル-2-メチル-2H-ピラゾール-3-イル-スルファニル)-N-(4-メチルーチアゾール-2-イル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 2. 32 (3H, s), 3. 86 (3H, s), 4. 61 (2H, s), 6. 63 (1H, s), 6. 73 (1H, d, J=8. 8H z), 7. 18 (1H, d, J=2. 0, 8. 8Hz), 7. 58 (1H, s), 7. 81 (1H, d, J=2. 0Hz)

FAB-MS (m/e):376 [M+H] + 製造例59

<u>2-アミノ-5-エチルスルファニル-N-(4-メチル-チアゾール-2-イ</u>ル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 18 (3H, t, J=7. 2Hz), 2. 20 (3H, s), 2. 69 (2H, q, J=7. 2Hz), 6. 53 (1H, s), 6. 67 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 34 (1H, dd, J=2. 4, 8. 8Hz), 7. 61 (1H, d, J=2. 4Hz)

FAB-MS (m/e) : 294 [M+H] +製造例60

 $2 - 7 \le 1 - 5 - (77) = [5, 4 - b]$ -N-(4-メチルーチアゾール-2-イル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 2. 28 (3H, s), 6. 61 (1H, s), 6. 93 (1H, d, J=8.8Hz), 7.44 (1H, dd, J=4.8, 8. 4Hz), 7. 53 (1H, dd, J=2. 4, 8. 8Hz), 8. 07 (1H, dd, J=1. 6, 8. 4Hz), 8. 19 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 37 (1H, dd, J=1. 6, 4. 8Hz) FAB-MS (m/e) : 400 [M+H] +製造例61

 $2-7 \le J-5-(4-3+3)-4H-[1, 2, 4]$ トリアゾール-3-イル ースルファニル)-N-(5-ヒドロキシメチル-4-メチルーチアゾール-2 ーイル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 2. 29 (3H, s), 3. 71 (3H, s), 4. 66 (2H, s), 6.78 (1H, d, J=8.8Hz), 7.36 (1H, d)dd, J=1. 9, 8. 8Hz), 8. 00 (1H, d, J=1. 9Hz), 8. 50 (1H, s)

 $FAB-MS (m/e) : 377 [M+H]^{+}$

製造例62

2-アミノ-5-(4-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル) -N-(4-メトキシメチル-チアゾール-2-イル)ペンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 40 (3H, s), 3. 72 (3H, s), 4. 46 (2H, s), 6. 80 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 00 (1H, s), 7. 39 (1H, dd, J=2. 0Hz, 8. 8Hz), 7. 99 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 51 (1H, s) FAB-MS (m/e): 377 [M+H] ⁺

製造例63

2-アミノ-5-(4,5-ジメチル-4H-[1,2,4]トリアゾール-3 ーイルースルファニル)-N-(2-メチルーチアゾール-4-イル) ベンズア ミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 2. 42 (3H, s), 2. 65 (3H, s), 3. 67 (3H, s), 6. 53 (1H, d, J=11. 2Hz), 7. 49 (1H, s), 7. 99 (1H, d, J=7. 6Hz)

FAB-MS (m/e) : 379 [M+H] +

製造例64

<u>2-アミノ-4-フルオロ-5-(4-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾ</u>

<u>ールー3ーイルースルファニル)-N-(2-メチルーチアゾール-4-イル)</u> ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 2. 65 (3H, s), 3. 77 (3H, s), 6. 54 (1H, d, J=11. 2Hz), 7. 49 (1H, s), 8. 00 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 49 (1H, s) FAB-MS (m/e): 365 [M+H]

H,C S N N N

製造例 6 5

2-アミノ-5-(4-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル -スルファニル) -N-(5-メチル-[1, 3, 4] チアジアゾール-2-イ ル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ: 2. 68 (3H, s), 3. 71 (3H, s), 6. 80 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 39 (1H, dd, J=2. 0, 8. 4Hz), 8. 06 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 51 (1H, s) FAB-MS (m/e): 348 [M+H] ⁺ 製造例 66

2-アミノ-5-(4-イソプロピル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3 -イル-スルファニル) -N-(4-メチル-チアゾール-2-イル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 47 (6H, d, J=6.8Hz), 2. 33 (3H, s), 4. 62 (1H, sep, J=6.8Hz), 6. 00 (2H, br), 6. 55 (1H, s), 6. 69 (1H, d, J=8.4Hz), 7.

78

44 (1H, dd, J=1.6, 8.4Hz), 7.96 (1H, d, J=1.6Hz), 8.26 (1H, s)
FAB-MS (m/e):375 [M+H] +
製造例67

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 74 (9H, s), 2. 32 (3H, s), 5. 98 (2H, br), 6. 53 (1H, s), 6. 70 (1H, d, J=8. 8 Hz), 7. 48 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 94 (1H, s), 8. 22 (1H, s)

FAB-MS (m/e):389 [M+H] + 製造例68

<u>3-アミノ-6-(1-メチル-1H-イミダゾール-2-イル-スルファニル)</u> -ピリジン-2-カルボン酸-チアゾール-2-イル-アミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ: 3. 75 (3H, s), 5. 94 (2H, br. s), 6. 95-7. 05 (3H, m), 7. 21 (1H, br. s), 7. 28 (1H, br. s), 7. 51 (1H, d, J=3. 9Hz)

FAB-MS (m/e) : 333 [M+H] +

製造例69

3-アミノ-6-(1-メチル-1H-イミダゾール-2-イルースルファニル)-ピリジン-2-カルボン酸- (4-メチル-チアゾール-2-イル) -アミド の調製

¹HNMR (CDC1₃) δ: 2. 39 (3H, s), 3. 73 (3H, s), 5. 93 (2H, br. s), 6. 56 (1H, s), 6. 91-7. 00 (2H, m), 7. 16 (1H, br. s), 7. 24 (1H, br. s) FAB-MS (m/e): 347 [M+H] ⁺ 製造例70

<u>2-アミノー5-チオシアナト-N-(4-メチルーチアゾールー2-イル) ベ</u>ンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ: 2. 32 (3H, s), 6. 63 (1H, s), 6. 87 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 47 (1H, dd, J=2. 0, 8. 8Hz), 8. 08 (1H, d, J=2. 0Hz)

FAB-MS (m/e): 291 [M+H] + 製造例71

2-アミノ-5-トリフルオロメチルスルファニル-N-(4-メチルーチアゾール-2-イル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 06 (3H, s), 6. 58 (1H, s), 7.

54 (1H, t, J=8.0Hz), 7.86 (1H, d, J=8.0Hz), 7.99 (1H, d, J=8.0Hz), 8.20 (1H, s) FAB-MS (m/e):319 [M+H] + 製造例72

<u>2-アミノ-5-(2-メトキシーフェニルスルファニル)-N-(4-メチル</u> -チアゾール-2-イル)ベンズアミドの調製

 1 HNMR(CDCl₃) δ : 2. 26-2. 33(3H, m), 3. 90(3H, s), 5. 94(1H, br), 6. 52(1H, d, J=1. 0Hz), 6. 72-6. 86(4H, m), 7. 09-7. 15(1H, m), 7. 41(1H, dd, J=2. 0, 8. 5Hz), 7. 69(1H, s) FAB-MS(m/e): 372 [M+H] + 製造例 73

2-アミノ-4-フルオロ-5-(4-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾ -ル-3-イル-スルファニル)-N-(4-エトキシカルボニル-チアゾール-2-イル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (DMSO-d₆) δ : 1. 31 (3H, t, J=7. 0Hz), 3. 64 (3H, s), 4. 29 (2H, q, J=7. 0Hz), 6. 65 (1H, d, J_{H-F}=11. 6Hz), 7. 29 (2H, brs), 8. 09 (1H, s), 8. 34 (1H, s), 8. 57 (1H, s) FAB-MS (m/e): 423 [M+H]

製造例74

2-アミノ-4-フルオロ-5-(4-メチル-4H-[1, 2, 4] トリアゾ -ル-3-イル-スルファニル)-N-(4-カルボキシル-チアゾール-2- イル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 81) 3H, s), 6. 62 (1H, d, J_H _{-F}=11. 0Hz), 8. 00 (1H, s), 8. 21 (1H, d, J_{H-F} =4. 8Hz), 8. 57 (1H, s)

FAB-MS (m/e):395 [M+H] 製造例75

2-アミノ-5-(1-メチル-1H-イミダゾール-2-イルースルファニル)-N-(4-メチルーチアゾール-2-イル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDCl₃) δ : 3. 45 (3H, s), 3. 70 (3H, s), 4. 47 (2H, s), 5. 82-5. 86 (2H, brs), 6. 64 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 87 (1H, s), 6. 96 (1H, s), 7. 06 (1H, s), 7. 37 (1H, dd, J=1. 6Hz, 8. 8Hz), 7. 88 (1H, d, J=1. 6Hz)

FAB-MS (m/e) : 376 [M+H] +

製造例76

2-アミノ-5-(4-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-チアゾロ[5, 4-b]ピリジン-2-イルーペンズアミドの調製

¹HNMR (DMSO-d₆) δ:3.59 (3H, s), 6.80 (1H, d, J=8.8Hz), 7.30 (1H, d, J=8.8Hz), 7.47 (1H, br), 8.07 (1H, br), 8.16 (1H, s), 8.44 (1H, d, J=4.8Hz), 8.57 (1H, s)

FAB-MS (m/e):384 [M+H] +

製造例77

2-アミノ-5-(1-メチル-1H-イミダゾール-2-イルースルファニル) -N-チアゾロ [5, 4-b] ピリジン-2-イル-ベンズアミドの調製 1 HNMR(CD $_3$ OD) δ : 6. 79(1H, d, J=8.8Hz), 7. 07(1H, br), 7. 24(1H, br), 7. 32(1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 7. 49(1H, dt, J=4.8, 8.0Hz), 8. 02(1H, d, J=2.0Hz), 8. 10(1H, d, J=8.0Hz), 8. 43(1H, d, J=4.8Hz)

製造例78

2-アミノ-4-フルオロ-5-(4-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾールー3-イルースルファニル)-N-チアゾロ[5, 4-b]ピリジン-2-イルーベンズアミドの調製

¹HNMR (DMSO-d₆) δ : 3. 62 (3H, s), 6. 64 (1H, d, J=12.0Hz), 7. 47 (1H, br), 8. 05 (1H, br), 8. 33 (1H, d, J=8.7Hz), 8. 44 (1H, br), 8. 55 (1H, s)

FAB-MS (m/e):402 [M+H] + 製造例79

2-アミノ-5-(4,5-ジメチル-4H-[1,2,4]トリアゾール-3 -イルースルファニル)-N-(4-メトキシメチルーチアゾール-2-イル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ: 2. 41 (3H, s), 3. 39 (3H, s), 3. 61 (3H, s), 4. 45 (2H, s), 6. 77 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 98 (1H, s), 7. 36 (1H, dd, J=2. 4Hz, 8. 8Hz), 7. 97 (1H, d, J=2. 4Hz)

FAB-MS (m/e): 391 [M+H] ⁺
製造例80

2-アミノ-4-フルオロ-5-(4,5-ジメチル-4H-[1,2,4]ト Uアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(4-メトキシメチル-チアゾール-2-イル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (DMSO-d₆) δ : 3. 14 (3H, s), 3. 60 (3H, s), 4. 38 (2H, s), 6. 61 (1H, d, J=12Hz), 7. 06 (1H, s), 7. 18-7. 30 (2H, brs), 8. 24 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 54 (1H, s)

FAB-MS (m/e) : 395 [M+H] +

製造例81

2-アミノ-4-フルオロ-5-(1-メチル-1H-イミダゾール-2-イル-スルファニル)-N-(4-メトキシメチル-チアゾール-2-イル)ベンズ アミドの調製

¹HNMR (CDCl₃) δ: 3. 42 (3H, s), 3. 76 (3H, s), 4. 44 (2H, s), 6. 08-6. 18 (2H, brs), 6. 35 (1H, d, J=10. 4Hz), 6. 84 (1H, s), 6. 93 (1H, s), 7. 02 (1H, s), 8. 05 (1H, d, J=7. 6Hz) FAB-MS (m/e): 394 [M+H] ⁺ 製造例82

2-アミノ-4-フルオロ-5-(4,5-ジメチル-4H-[1,2,4]ト リアゾール-3-イルースルファニル)-N-(4-メトキシメチル-チアゾー ル-2-イル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 40 (3H, s), 3. 40 (3H, s), 3. 59 (3H, s), 4. 41 (2H, s), 6. 20-6. 28 (2H, brs), 6. 30 (1H, d, J=10. 8Hz), 6. 80 (1H, s), 8. 10 (1

H, d, J=7.6Hz)
FAB-MS (m/e):409 [M+H] +
製造例83

<u>2-アミノ-5-(チアゾール-2-イル-スルファニル)-N-(4-メトキ</u> シメチル-チアゾール-2-イル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ: 3. 43 (3H, s), 4. 45 (2H, s), 6. 24-6. 30 (2H, brs), 6. 51 (1H, d, J=10. 8Hz), 6. 88 (1H, s), 7. 19 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 65 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 92 (1H, d, J=6. 8Hz) FAB-MS (m/e): 397 [M+H] ⁺ 製造例84

2-アミノ-5-(チアゾール-2-イルースルファニル)-N-チアゾロ [5,4-b] ピリジン-2-イルーベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 6. 92 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 40 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 45-7. 49 (1H, m), 7. 53 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 63 (1H, d, J=3. 6Hz), 8. 08 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 22 (1H, s), 8. 43 (1H, d, J=4. 8Hz)

FAB-MS (m/e):386 [M+H] * 製造例85 86

<u>2-アミノ-5-(2-メトキシ-5-メチル-フェノキシ)-N-(4-メト</u> キシメチル-チアゾール-2-イル)ベンズアミドの調製

5-フルオロ-2-ニトロー安息香酸 7.8 4 g (42.4 mm o 1) の塩化 メチレン溶液 (100 m 1) に、氷冷下、3 滴のN, N-ジメチルホルムアミド 及びオキザリルクロライド 4.0 7 m 1 (46.6 mm o 1) を滴下し、滴下終 了後反応液を室温で1時間撹拌した。反応液を減圧濃縮し酸クロライドを無色油 状物として得た。

2-アミノチアゾール5.80g(50.8mmo1)の塩化メチレン溶液(50m1)にトリエチルアミン7.00m1(50.8mmo1)を加えた後、氷冷下、先に得られた酸クロライドの塩化メチレン溶液(30m1)を滴下し、滴下終了後反応液を室温で一晩撹拌した。反応液に1N-塩酸水溶液を添加し、クロロホルムで抽出し、有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水溶液で洗浄し、乾燥し、減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)により精製し、アミド体7.20g(収率:60%)を淡黄色固体として得た。

得られたアミド体 $200 \,\mathrm{mg}$ (0.71 mm o 1) のN, N - ジメチルホルム アミド溶液 ($10 \,\mathrm{m}$ 1) に炭酸カリウム $982 \,\mathrm{mg}$ (7.11 mm o 1) 及び $2 \,\mathrm{mg}$ (7.11 mm o 1) を加え、反 応液を $100 \,\mathrm{g}$ で $12 \,\mathrm{bh}$ 間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチルエステル= 2:1)に より精製し、ニトロ体 $278 \,\mathrm{mg}$ (収率:98%) を黄色固体として得た。

得られたニトロ体247mg(0.62mmo1)のイソプロパノール(5m1)及び飽和塩化アンモニウム水溶液(0.5m1)の混液に鉄粉2.0gを加え30分間加熱還流した。反応液をセライト濾過後、減圧下に濃縮し、残渣に酢酸エチルエステルと水を添加し、有機層を水、飽和食塩水溶液で洗浄し、乾燥後、減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキ

サン:酢酸エチルエステル=2:1)により精製し、表題化合物191mg(収率:84%)を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 2. 24 (3H, s), 2. 32 (3H, s), 3. 84 (3H, s), 5. 46 (1H, br), 6. 52 (1H, d, J=1. 0 Hz), 6. 66 (1H, s), 6. 74 (1H, d, J=8. 9Hz), 6. 88 (2H, s), 7. 06 (1H, dd, J=2. 6, 8. 9Hz), 7. 1 (1H, d, J=2. 6Hz)

ESI-MS (m/e) : 370 [M+H] +

上記製造例83と同様にして、製造例84乃至製造例117の化合物を得た。 製造例86

2-アミノ-5-フェノキシ-N-チアゾール-2-イルーベンズアミドの調製
¹HNMR(CDC1₃) δ : 5. 5 3(2H, br), 6. 7 6(1H, d, J = 8. 9Hz), 6. 8 3 - 6. 8 7(3H, m), 7. 0 1(1H, t, J = 7. 3Hz), 7. 0 8(1H, dd, J=2. 3, 8. 9Hz), 7. 25 - 7. 29(3H, m), 7. 3 2(1H, d, J=2. 3Hz), 11. 6 1(1 H, br)

FAB-MS (m/e):312 [M+H] + 製造例87

<u>2-アミノ-5-(4-ブロモーフェノキシ)-N-チアゾール-2-イルーベ</u>ンズアミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ : 5. 60 (2H, br), 6. 75-6. 82 (3

H, m), 6. 96 (1H, d, J=2.6Hz), 7. 06 (1H, dd, J=2.6, 8.3Hz), 7. 37-7. 84 (4H, m)

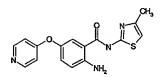
FAB-MS (m/e):392 [M+H] +

製造例88

<u>2-アミノ-5-フェノキシ-N-(4-ヒドロキシメチルーチアゾール-2-</u> イル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ : 4. 38 (2H, d, J=5. 2Hz), 5. 14 (1H, t, J=5. 2Hz), 5. 53 (2H, br), 6. 76 (1H, d, J=8. 9Hz), 6. 83-6. 87 (2H, m), 7. 01 (1H, t, J=7. 3Hz), 7. 08 (1H, dd, J=2. 3, 8. 9Hz), 7. 25 -7. 29 (3H, m), 7. 32 (1H, d, J=2. 3Hz), 11. 61 (1H, br)

FAB-MS (m/e):342 [M+H] + 製造例89



2-アミノ-5-(ピリジン-4-イルーオキシ)-N-(4-メチルーチアゾールー2-イル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 2. 32 (3H, d, J=1. 0Hz), 6. 44 (1H, s), 6. 55 (2H, d, J=7. 6Hz), 6. 92 (1H; d, J=8. 9Hz), 7. 38 (1H, dd, J=2. 7, 8. 9Hz), 7. 8 7 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 03 (1H, d, J=7. 6Hz) FAB-MS (m/e): 327 [M+H] ⁺

WO 03/080585 PCT/JP03/03656 89

製造例90

2-アミノ-5-(2-メチルーピリジン-5-イル-オキシ)-N-(4-メ チルーチアゾールー2ーイル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 2. 29 (3H, d, J=1. 0Hz), 2. 47 (3H, s), 6. 62 (1H, d, J=1.0Hz), 6. 85 (1H, d, L=1)J=8.9Hz), 7.04 (1H, dd, J=2.7, 8.9Hz), 7.2 1-7.28(2H, m), 7.48(1H, d, J=2.7Hz), 8.10 (1 H, d, J = 2.6 Hz)

FAB-MS (m/e) : 341 [M+H] +製造例91

2-アミノ-5-(3-メチル-フェノキシ)-N-(4-メチル-チアゾール -2-イル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 32 (6H, s), 6. 53 (3H, d, J= 1. 0 Hz), 6. 71-6. 77 (3H, m), 6. 86-6. 89 (1H, m), 7. 08 (1H, dd, J=2. 7, 8. 9Hz), 7. 16-7. 21 (2 H, m)

FAB-MS (m/e) : 340 [M+H] +製造例92

 $2-アミノ-5-フェノキシ-N-{4-[2-(3,5-ジメチルーピラゾール-1-イル)-エチル]-チアゾール-2-イル}ベンズアミドの調製$

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 99 (3H, s), 2. 22 (3H, s), 3. 09 (2H, m), 4. 21 (2H, m), 5. 70 (1H, s), 6. 43 (1 H, s), 6. 76 (1H, d, J=9. 0Hz), 6. 92 (1H, br. d, J=7. 5Hz), 7. 08 (2H, m), 7. 22 (1H, br. s), 7. 25-7. 38 (2H, m)

FAB-MS (m/e) : 434 [M+H] +

製造例93

2-Pミノー 5-(4-T)ルー 2-Tルー 2-Tルー 3-T 1-T 1

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 14 (3H, s), 5. 53 (2H, s), 6. 51 (1H, s), 6. 75 (1H, d, J=9. 2Hz), 6. 78-6. 8 3 (2H, m), 6. 93-6. 97 (2H, m), 7. 03-7. 06 (2H, m)

FAB-MS (m/e):344 [M+H] * 製造例94

<u>2-アミノ-3</u>, 5-ジフェノキシ)-N-(4-メチル-チアゾール-2-イ

ル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 31 (3H, d, J=0. 9Hz), 6. 53 (1H, d, J=0. 9Hz), 6. 76 (1H, d, J=2. 4Hz), 6. 88 (2H, dd, J=1. 0, 7. 7Hz), 6. 91-7. 38 (9H, m) FAB-MS (m/e): 418 [M+H] +

製造例95

2-Pミノー 5-(2-メトキシーフェノキシ) <math>-N-(4-メチルーチアゾー ルー 2-イル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDCl₃) δ: 2. 25-2. 27 (3H, m), 3. 86 (3H, s), 6. 51 (1H, s), 6. 73 (1H, d, J=9. 2Hz), 6. 8 0-6. 90 (2H, m), 7. 04-7. 10 (4H, m) FAB-MS (m/e): 356 [M+H] † 製造例 96

<u>2-アミノ-5-(2-ヒドロキシーフェノキシ)-N-(4-メチルーチアゾ</u> ール-2-イル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 27 (3H, s), 5. 53 (1H, br), 6. 52 (1H, s), 6. 18-6. 21 (3H, m), 6. 94-7. 06 (3H, m), 7. 14 (1H, s)

FAB-MS (m/e):342 [M+H] * 製造例97 WO 03/080585 92

2-アミノ-5-(2, 4-ジフルオローフェノキシ)-N-(4-メチルーチアゾールー2ーイル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 15 (3H, s), 5. 51 (1H, br), 6. 51 (1H, d, J=1.0Hz), 6. 71-6. 93 (4H, m), 7. 0.0-7.09(2H, m)

FAB-MS (m/e) : 362 [M+H] +製造例98

チアゾールー2ーイル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (xCDC1₃) δ : 2. 20 (3H, d, J=1. 0Hz), 4. 7 3 (2H, s), 6. 49 (1H, d, J=1.0Hz), 6. 67 (1H, d d, J=1.1, 8.1Hz), 6.72(1H, d, J=8.9Hz), 7.01-7.16 (3H, m), 7.10 (1H, d, J=2.6Hz), 7.3 $9 \cdot (1H, dd, J=1.6, 7.5Hz)$

FAB-MS (m/e) : 356 [M+H] +

製造例99

2-アミノ-5-(2-アセチルーフェノキシ)-N-(4-メチルーチアゾー<u>ルー2-イル)ベンズアミドの</u>調製

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 16 (3H, s), 2. 61 (3H, s), 5. 63 (2H, brs), 6. 50) 1H, s), 6. 72 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 78 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 04-7. 11 (2H, m), 7. 20 (1H, s), 7. 27-7. 37 (1H, m), 7. 79 (1H, dd, J=7. 7, 1. 8Hz)

FAB-MS (m/e) : 368 [M+H]

製造例100

2-アミノ-5-[2-(1-ヒドロキシーエチル)-フェノキシ]-N-(4- メチルーチアゾールー2-イル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 56 (3H, d, J=6.6Hz), 2. 27 (3H, s), 4. 59 (2H, brs), 5. 21 (1H, q, J=6.6Hz), 6. 52 (1H, s), 6. 71 (1H, d, J=8.6Hz), 6. 7 5 (1H, d, J=8.6Hz), 7. 04-7. 11 (2H, m), 7. 14 -7. 18 (1H, m), 7. 21 (1H, d, J=2.9Hz), 7. 50 (1H, d, J=7.3Hz)

FAB-MS (m/e) : 370 [M+H]

製造例101

2-アミノ-5-(2-カルボキシーフェノキシ)-N-(4-メチルーチアゾ -ル-2-イル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (DMSO-d₆) δ : 2. 25 (3H, s), 6. 73 (1H, s), 6. 81 (1H, d, J=8. 9Hz), 6. 82 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 00 (1H, dd, J=2.6, 8.9Hz), 7. 07-7.12 (1H, m), 7. 39-7.42 (1H, m), 7. 62 (1H, d, J=2.6Hz), 7. 71 (1H, d, J=7.6Hz)
FAB-MS (m/e):370 [M+H] + 製造例102

2-アミノ-5-(2,6-ジメトキシーフェノキシ)-N-(4-メチルーチアゾールー2ーイル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ: 2. 33 (3H, d, J=1. 1Hz), 3. 80 (6H, s), 6. 52 (1H, d, J=1. 0Hz), 6. 65-6. 71 (3H, m), 6. 98-7. 02 (2H, m), 7. 11-7. 18 (1H, m) FAB-MS (m/e): 386 [M+H] † 製造例103

2-アミノ-5-(2,6-ジヒドロキシ-フェノキシ)-N-(4-メチル-チアゾール-2-イル) ベンズアミドの調製

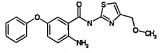
¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 30 (3H, s), 6. 47-6. 50 (1H, m), 6. 49 (1H, s), 6. 54-6. 58 (3H, m), 6. 94-7. 03 (2H, m)

FAB-MS (m/e):358 [M+H] + 製造例104

2 -

アミノー5-(2-メチルスルファニルーフェノキシ)-N-(4-メチルーチ アゾール-2-イル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDCl₃) δ: 2. 26 (3H, d, J=1. 0Hz), 2. 46 (3H, s), 6. 51 (1H, d, J=1. 0Hz), 6. 74 (1H, d, J=9. 4Hz), 6. 75 (1H, d, J=9. 2Hz), 7. 05-7. 1 1 (4H, m), 7. 23-7. 26 (1H, m) FAB-MS (m/e): 372 [M+H] + 製造例105



2-アミノー5-フェノキシ-N-(4-メトキシメチルーチアゾールー2-イル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ: 3. 34 (3H, s), 4. 24 (2H, s),

5. 50-5. 70 (2H, brs), 6. 75 (1H, d, J=8. 4Hz),

6. 84 (2H, d, J=7.6Hz), 7. 01 (1H, t, J=7.6Hz),

7. 0.6-7. 0.9 (2H, m), 7. 2.5 (2H, t, J=7. 6Hz), 1

0.4-10.5(1H, brs)

FAB-MS (m/e) : 356 [M+H] +

製造例106

2-アミノ-5-フェノキシ-N-チアゾロ [5, 4-b] ピリジン-2-イル

ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ:6.79 (1H, d, J=8.8Hz), 6.83 (2H, d, J=8.8Hz), 7.04 (1H, t, J=8.8Hz), 7.10 (1H, dd, J=2.4, 8.8Hz), 7.26-7.30 (3H, m), 7.31 (1H, dt, J=4.8, 8.0Hz), 7.76 (1H, d, J=8.0Hz), 8.49 (1H, d, J=4.8Hz)

FAB-MS (m/e):363 [M+H] + 製造例107

<u>2-アミノ-5-(4-フルオロ-2-メトキシーフェノキシ)-N-(4-メ</u> チルーチアゾール-2-イル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 31 (3H, d, J=1.0Hz), 3. 84 (3H, s), 6. 53 (1H, d, J=1.0Hz), 6. 56-6. 63 (1H, m), 6. 73 (1H, d, J=8.8Hz), 6. 74 (1H, d, J=

10. 0Hz), 6. 84 (1H, dd, J=5. 7, 8. 8Hz), 7. 03 (1H, dd, J=2. 6, 8. 8Hz), 7. 06 (1H, d, J=2. 6Hz)

FAB-MS (m/e):374 [M+H] + 製造例109

2-アミノ-3-フェノキシ-5-(2-メチルスルファニル-フェノキシ)-

N- (4-メチルーチアゾール-2-イル) ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 27 (3H, s), 2. 43 (3H, s), 6. 53 (1H, s), 6. 72-6. 75 (1H, m), 6. 77 (1H, d, J = 2. 5Hz), 6. 90 (1H, d, J=2. 5Hz), 7. 03-7. 07 (4H, m), 7. 11-7. 23 (2H, m), 7. 33-7. 38 (2H, m)

FAB-MS (m/e):464 [M+H] * 製造例110

2-アミノ-5-(2-N, N-ジメチルアミノメチルーフェノキシ)-N-(4-1) ペンズアミドの調製

¹HNMR (CD₃OD) δ : 2. 30 (3H, s), 2. 56 (6H, s), 3. 97 (2H, s), 6. 63 (1H, s), 6. 79-6. 88 (2H, m), 7. 02-7. 11 (2H, m), 7. 26-7. 32 (1H, m), 7. 43

(1H, d, J=7.5Hz), 7.48(1H, s) FAB-MS(m/e):383[M+H]⁺ 製造例111

2-アミノ-5-フェノキシ-N-[4-(4-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-2-イルースルファニルメチル) <math>-チアゾール-2-イル] ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 45 (3H, s), 4. 39 (2H, s), 5. 50-5. 70 (2H, brs), 6. 76 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 82 (1H, s), 6. 92 (2H, d, J=7. 6Hz), 7. 06-7. 11 (2H, m), 7. 20 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 31 (2H, t, J=7. 6Hz), 8. 09 (1H, s), 9. 70-9. 90 (1H, brs)

FAB-MS (m/e):439 [M+H] \\ \\ 製造例112

<u>2-アミノ-5-(4-フルオロ-2-メチルスルファニル-フェノキシ)-N</u> -(4-メチル-チアゾール-2-イル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ: 2. 18-2. 23 (3H, m), 2. 42 (3H, s), 6. 51 (1H, d, J=0. 9Hz), 6. 68-6. 77 (3H, m), 6. 84-6. 93 (1H, m), 7. 04 (1H, dd, J=2. 2, 8. 6 Hz), 7. 10 (1H, d, J=2. 2Hz) FAB-MS (m/e): 390 [M+H] ⁺

製造例113

2-アミノ-5-(4-フルオロ-2-メチルスルホニル-フェノキシ)-N-(4-メチルーチアゾール-2-イル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 18 (3H, s), 3. 27 (3H, s), 5. 69 (1H, br), 6. 50 (1H, s), 6. 75 (1H, d, J=8. 9 Hz), 6. 81 (1H, dd, J=4. 0, 8. 9Hz), 7. 06 (1H, dd, J=2. 4, 8. 9Hz), 7. 13-7. 22 (1H, m), 7. 31 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 73 (1H, dd, J=3. 0, 7. 3Hz)

FAB-MS (m/e):422 [M+H] + 製造例114

<u>2-アミノ-5-(4-フルオロ-2-メチルスルフィニル-フェノキシ)-N</u> -(4-メチル-チアゾール-2-イル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 28-2. 34 (3H, m), 2. 67 (3H, s), 6. 54 (1H, s), 6. 68-6. 80 (2H, m), 7. 01-7. 09 (2H, m), 7. 28 (1H, d, J=2. 7Hz), 7. 63-7. 7 0 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 406 [M+H] +

製造例115

100

<u>2-アミノ-5-(2-メチルスルホニル-フェノキシ)-N-(2-メチル-</u> チアゾール-4-イル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 62 (3H, s), 3. 33 (3H, s), 5. 60 (2H, brs), 6. 77 (1H, d, J=8, 8Hz), 6. 85 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 09 (1H, dd, J=8. 8, 2. 6Hz), 7. 20 (1H, dd, J=7. 7, 7. 7Hz), 7. 31 (1H, d, J=2. 6Hz), 7. 50 (1H, ddd, J=8. 1, 7. 7, 1. 6Hz), 7. 53 (1H, s), 8. 05 (1H, dd, J=7. 7, 1. 6Hz), 8. 86 (1H, brs)

FAB-MS (m/e):404 [M+H] + 製造例116

<u>2-アミノ-5-(2-メチルスルフィニル-フェノキシ)-N-(2-メチル</u> <u>-チアゾール-4-</u>イル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDCl₃) δ : 2. 64 (3H, s), 2. 90 (3H, s), 5. 57 (2H, brs), 6. 71 (1H, d, J=8, 1Hz), 6. 76 (1H, d, J=8, 8Hz), 7. 02 (1H, dd, J=8, 8, 2. 6Hz), 7. 24 (1H, d, J=2, 6Hz), 7. 29 (1H, dd, J=7, 7, 7, 7Hz), 7. 37 (1H, ddd, J=8, 1, 7, 7, 1, 7Hz), 7. 54 (1H, s), 7. 92 (1H, dd, J=7, 7, 1, 7Hz), 8. 73 (1H, brs)

FAB-MS (m/e) : 388 [M+H] +

製造例117

2-アミノ-3-フェノキシ-5-(2-メチルスルホニル-フェノキシ)-N-(4-メチルーチアゾール-2-イル)ベンズアミドの調製

¹HNMR (CDCl₃) δ: 2. 33 (3H, s), 3. 28 (3H, s), 6. 54 (1H, s), 6. 81 (1H, d, J=2. 4Hz), 6. 86 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 05 (2H, d, J=8. 2Hz), 7. 16-7. 22 (2H, m), 7. 19 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 37 (2H, t, J=8. 2Hz), 7. 50 (1H, dt, J=1. 4, 7. 8Hz), 8. 04 (1H, dd, J=1. 4, 7. 9Hz FAB-MS (m/e): 496 [M+H] ⁺

産業上の利用可能性

式(I)で表される本発明に係る新規アミノベンズアミド誘導体又はその薬学的に許容される塩は、グルコキナーゼ活性化作用を有しており、例えば糖尿病の治療及び/又は予防、例えば糖尿病性腎症、糖尿病性網膜症、糖尿病性神経症又は糖尿病性動脈硬化症等の糖尿病の合併症の予防等に有用である。

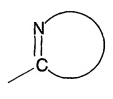
請求の範囲

(1) 式(I)

$$\begin{array}{c|cccc}
R^1 & X^1 & O \\
R^2 & X^2 & NH_2
\end{array}$$

(l)

[式中、 R^1 は、-S (O) p-A、-S- (O) q-B又は-O-Dを示し(ここにおいて、p及びqは同一又は異なって、0 乃至 2 の整数を示し、Aは R^{10} で置換されていてもよい直鎖のC1-C10アルキル基を示し、B及びDは、それぞれ独立して、 R^{10} で置換されていてもよい R^{12} を示し、 R^{2} は水素原子、N 「ゲン原子又は R^{10} で置換されていてもよい直鎖又は分岐のC1-C6Fルキル基を示し、 X^{1} 及び X^{2} はそれぞれ独立して X^{1} 0 X^{2} はそれぞれ独立して X^{1} 0 X^{2} 0 $X^$



(II)

は、アミド基に結合した炭素原子の隣に窒素原子を有する、単環の又は双環のヘテロアリール基(該ヘテロアリール基はR¹⁰で置換されていてもよい)を示す(ここにおいて、R¹⁰はR¹¹又はR¹¹で置換されていてもよい炭化水素基を示し、R¹¹は水素原子、アミノ基、カルバモイル基、カルバモイルアミノ基、カルバモイルオキシ基、カルボキシル基、シアノ基、スルファモイル基、トリフルオロメチ

ル基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、ホルミル基、直鎖のC1-C6アルキル基、 環状のC3-C6炭化水素基、アラルキル基、N-アラルキルアミノ基、N,N -ジアラルギルアミノ基、アラルキルオキシ基、アラルキルカルボニル基、N-アラルキルカルバモイル基、アリール基、アリールチオ基、N-アリールアミノ 基、アリールオキシ基、アリールスルホニル基、アリールスルホニルオキシ基、 N-アリールスルホニルアミノ基、アリールスルファモイル基、N-アリールカ ルバモイル基、アロイル基、アロキシ基、C2-C6アルカノイル基、N-C2 -C6アルカノイルアミノ基、C1-C6アルキルチオ基、N-C1-C6アル キルスルファモイル基、N、N-ジ-C1-C6アルキルスルファモイル基、C 1-C6アルキルスルフィニル基、C1-C6アルキルスルホニル基、N-C1 -C6アルキルスルホニルアミノ基、C1-C6アルコキシ基、C1-C6アル コキシカルボニル基又はС1-С6アルキルアミノ基を示し、R12はフェニル基、 ナフチル基、イソキサゾリル基、イソチアゾリル基、イミダゾリル基、オキサゾ リル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、チエニル基、トリアゾリル基、テト ラゾリル基、ピリジル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピ ラゾリル基、ピロリル基、ピラニル基、フリル基、フラザニル基、イミダゾリジ ニル基、テトラヒドロフラニル基、ピペラジニル基、ピペリジニル基、ピロリジ ニル基、モルホリノ基、イソキノリル基、イソインドリル基、インドリル基、エ チレンジオキシフェニル基、メチレンジオキシフェニル基、キノリル基、ピリド チアゾリル基、ジヒドロインドリル基、テトラヒドロキノリニル基、テトラヒド ロイソキノリニル基、ベンゾイミダゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾチ アゾリル基、ベンゾトリアゾリル基又はベンゾフラニル基を示す)]で表される 化合物又はその薬学的に許容される塩。

(2)式(I)において、AのR¹⁰がR¹¹¹又はR¹¹¹で置換されていてもよい 炭化水素基を示し、BのR¹²がR¹⁰で置換されていてもよいフェニル基、イソチ アゾリル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル 基、チエニル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル 基、フリル基、エチレンジオキシフェニル基、メチレンジオキシフェニル基、ピ リドチアゾリル基、ベンゾイミダゾリル基、ベンゾチアゾリル基又はベンゾトリ

アゾリル基を示し、かつBのR¹⁰がR¹¹¹又はR¹¹¹で置換されていてもよい炭 化水素基を示し、DのR¹²がR¹⁰で置換されていてもよいフェニル基、ナフチル 基、ピリジル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、エチレンジオキシフェニル基、 メチレンジオキシフェニル基又はキノリル基を示し、かつDのR10がR111又は R^{111} で置換されていてもよい炭化水素基を示し、 R^{2} の R^{10} が R^{111} 又は R^{111} で置換されていてもよい炭化水素基を示し、式(II)で表されるヘテロアリー ル基のR¹⁰がR¹¹²又はR¹¹²で置換されていてもよい炭化水素基を示し、かつ 式(II)のヘテロアリール基がチアゾリル基、イミダゾリル基、イソチアゾリ ル基、1,2,4-チアジアゾリル基、1,3,4-チアジアゾリル基、トリア ゾリル基、オキサゾリル基、イソキサゾリル基、ピラジニル基、ピリジル基、ピ リミジニル基、ピリドチアゾリル基又はベンゾチアゾリル基であり、R111が水 素原子、カルバモイルオキシ基、カルボキシル基、シアノ基、トリフルオロメチ ル基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、直鎖のC1-C6アルキル基、環状の飽和 C3-C9炭化水素基、アラルキル基、アリール基、アリールチオ基、アロイル 基、アロキシ基、C1-C6アルキルチオ基、C1-C6アルキルスルホニル基、 C1-C6アルコキシ基又はC1-C6アルコキシカルボニル基であり、 R^{112} が水素原子、カルバモイル基、カルボキシル基、スルファモイル基、トリフルオ ロメチル基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アラルキル基、アリール基、アリー ルチオ基、アリールスルホニル基、アロイル基、アロキシ基、直鎖のC1-C6 アルキル基、С1-С6アルキルチオ基、С1-С6アルキルスルフィニル基、 C1-C6アルキルスルホニル基、C1-C6アルコキシ基、C1-C6アルコ キシカルボニル基又はC3-C6シクロアルキルオキシ基である請求項1記載の 化合物。

(3) 式(I) において、 AOR^{10} が R^{113} 又は R^{113} で置換されていてもよい 炭化水素基であり、 BOR^{12} が R^{10} で置換されていてもよいフェニル基、イミダ ゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、ピリミジニル基、エチレンジオキシフェニル基、メチレンジオキシフェニル基又はピリドチアゾリル基であり、 BOR^{10} が R^{113} 又は R^{113} で置換されていてもよい炭化水素基であり、 DOR^{12} が R^{10} で置換さ

れていてもよいフェニル基、ナフチル基、ピリジル基、エチレンジオキシフェニル基又はメチレンジオキシフェニル基であり、DのR¹⁰がR¹¹³又はR¹¹³で置換されていてもよい炭化水素基であり、R²のR¹⁰がR¹¹³又はR¹¹³で置換されていてもよい炭化水素基であり、R²のR¹⁰が水素原子、カルボキシル基、トリフルオロメチル基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、直鎖のC1-C6アルキル基、環状の飽和C3-C9炭化水素基、C1-C6アルコキシ基、C1-C6アルコキシカルボニル基、C1-C6アルキルチオ基又はC1-C6アルキルスルホニル基であり、かつ、式(II)のヘテロアリール基のR¹⁰がR¹¹²又はR¹¹²で置換されていてもよい炭化水素基であり、式(II)のヘテロアリール基がチアゾリル基、イミダゾリル基、イソチアゾリル基、1、2、4ーチアジアゾリル基、1、3、4ーチアジアゾリル基、トリアゾリル基、オキサゾリル基、イソキサゾリル基、ピラジニル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピリドチアゾリル基又はベンゾチアゾリル基である請求項1記載の化合物。

(4) 式(I) において、AのR¹⁰がR¹¹³又はR¹¹³で置換されていてもよい 炭化水素基であり、BのR¹²がR¹⁰で置換されていてもよいフェニル基、イミダ ゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、トリアゾリル基、 ピリジル基、ピリミジニル基、エチレンジオキシフェニル基、メチレンジオキシ フェニル基又はピリドチアゾリル基であり、BのR¹⁰がR¹¹³又はR¹¹³で置換 されていてもよい炭化水素基であり、DのR12がR10で置換されていてもよいフ ェニル基、ナフチル基、ピリジル基、エチレンジオキシフェニル基又はメチレン ジオキシフェニル基であり、DのR¹⁰がR¹¹³又はR¹¹³で置換されていてもよ い炭化水素基であり、 R^2 の R^{10} が R^{113} 又は R^{113} で置換されていてもよい炭化 水素基であり、R113が水素原子、カルポキシル基、トリフルオロメチル基、ハ ロゲン原子、ヒドロキシ基、直鎖のC1-C6アルキル基、環状の飽和C3-C 9 炭化水素基、C1-C6アルコキシ基、C1-C6アルコキシカルボニル基、 C1-C6アルキルチオ基又はC1-C6アルキルスルホニル基であり、かつ式 (II) の R^{10} が、 R^{114} 又は R^{114} で置換されていてもよい炭化水素基であり、 R¹¹⁴が水素原子、カルボキシル基、トリフルオロメチル基、ハロゲン原子、ヒ ドロキシ基、アリール基、アリールチオ基、直鎖のC1-C6アルキル基、C1

- C 6 アルキルチオ基、C 1 C 6 アルコキシ基又はC 1 C 6 アルコキシカルボニル基である請求項1記載の化合物。
- (5) 式(I) 中の R^1 が-S(O) p-A又はS-(O) q-Bである請求項 4 の化合物。
- (6) 式(I) 中の R^1 が-O-Dである請求項4である化合物。
- (7) 式(I) 中のX¹及びX²が共にCHである請求項3記載の化合物。
- (8) 式(I) 中のX¹及びX²の一方が窒素原子である請求項3記載の化合物。
- (9) 式(I) 中のX1及びX2が共にCHである請求項4記載の化合物。
- (10)式(I)中のX¹及びX²の一方が窒素原子である請求項4記載の化合物。
- (11)請求項1乃至10のいずれかに記載の化合物を有効成分とするグルコキナーゼ活性化剤。
- (12) 請求項1乃至10のいずれかに記載の化合物を有効成分とする糖尿病又は肥満の治療剤及び/又は予防剤。
- (13) 請求項1乃至10のいずれかに記載の化合物を有効成分とする糖尿病の 治療剤及び/又は予防剤。
- (14) 請求項1乃至10のいずれかに記載の化合物を有効成分とする肥満の治療及び/又は予防剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP03/03656

| | IFICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ C07D277/46, 277/56, 401/12 417/06, A61K31/426, 31/427 | , 31/433, 31/437, 31/44 | | | |
|--|---|--|-----------------------|--|--|
| 31/506, A61P3/04, 3/10, 43/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC | | | | | |
| B. FIELDS SEARCHED | | | | | |
| Minimum do Int. | ocumentation searched (classification system followed to C1 C07D277/46, 277/56, 401/12 417/06, A61K31/426, 31/427 31/506, A61P3/04, 3/10, 43 | , 417/12, 417/14, 513/0 , 31/433, 31/437, 31/4 /00 | 439, | | |
| Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched | | | | | |
| Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS (STN), CAOLD (STN), REGISTRY (STN), MEDLINE (STN), BIOSIS (STN), EMBASE (STN) | | | | | |
| C. DOCU | MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | | | |
| Category* | Citation of document, with indication, where ap | propriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. | | |
| Х Ү | WO 00/039118 A1 (ELI LILLY A 06 July, 2000 (06.07.00), Page 354 & CA 2361149 A & EP & JP 2002-533454 A | | 1-10 11-14 | | |
| Y | WO 01/44216 A1 (F.HOFFMANN-L 21 June, 2001 (21.06.01), Pages 22 to 73 & AU 2365201 A1 & JP & US 6353111 B1 | | 11-14 | | |
| Y | WO 00/58293 A1 (F.HOFFMANN-L 05 October, 2000 (05.10.00), Pages 42 to 252, 331 to 333 & AU 3963000 A1 & JP & US 2001/39344 A & EP | 2002-540195 A | 11-14 | | |
| × Furth | er documents are listed in the continuation of Box C. | See patent family annex. | | | |
| * Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published after the international filing date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family "W" document member of the same patent family That is a document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention | | | | | |
| Name and n | nailing address of the ISA/ | Authorized officer | | | |
| Japanese Patent Office | | Telephone No. | | | |

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP03/03656

| ategory* | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No |
|----------|--|----------------------|
| Y | WO 01/10865 A1 (Takeda Chemical Industries, Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), Page 26; tables & EP 1205478 A1 & JP 2001-114690 A | 12-14 |
| Y | JP 58-69812 A (Chugai Pharmaceutical Co., Ltd.), 26 April, 1983 (26.04.83), Page 1; tables (Family: none) | 12,13 |
| | · | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | • | |
| | | |

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl⁷ C07D277/46, 277/56, 401/12, 417/12, 417/14, 513/0 4, 417/06, A61K31/426, 31/427, 31/433, 31/437, 31/4439, 31/5 06, A61P3/04, 3/10, 43/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl⁷ C07D277/46, 277/56, 401/12, 417/12, 417/14, 513/0 4, 417/06, A61K31/426, 31/427, 31/433, 31/437, 31/4439, 31/5 06, A61P3/04, 3/10, 43/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) CAPLUS (STN), CAOLD (STN), REGISTRY (STN) MEDLINE (STN), BIOSIS (STN), EMBASE (STN)

C. 関連すると認められる文献

| し、 関連すると呼吸がなる人間 | | | | |
|-----------------|--|------------------|--|--|
| 引用文献の カテゴリー* | 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 | 関連する 請求の範囲の番号 | | |
| X Y | WO 00/039118 A1(ELI LILLY AND CO.)2000.07.06 第354頁 & CA 2361149 A & EP 1140903 A1 & JP 2002-533454 A | 1-10 11-14 | | |
| Y | WO 01/44216 A1(F.HOFFMANN-LA ROCHE A.G.)2001.06.21 第22-73頁 & AU 2365201 A1 & JP 2003-516980 A & US 6353111 B1 | 11-14 | | |
| Y | WO 00/58293 A1 (F. HOFFMANN-LA ROCHE A. G.)2000. 10. 05 第42-252頁,第33 1-333頁 & AU 3963000 A1 & JP 2002-540195 A & US 2001/39344 A & EP 1169312 A1 | 11-14 | | |
| | | | | |

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 30.05.03 国際調査報告の発送日 17.06.2003 日際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 安藤 倫世 安藤 倫世 電話番号 03-3581-1101 内線 3492

国際出願番号 PCT/JP03/03656

| C(続き). | 関連すると認められる文献 | | |
|-----------------|--|------------------|--|
| 引用文献の カテゴリー* | 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 | 関連する 請求の範囲の番号 | |
| Y | WO 01/10865 A1(武田薬品工業株式会社)2001.02.15 第26頁及び表 & EP 1 205478 A1 & JP 2001-114690 A | | |
| Y | JP 58-69812 A(中外製薬株式会社)1983.04.26 第1頁及び表(ファミリーなし) | 12, 13 | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

A Translation from Rising Sun Communications 1
WO03/080585 A1
CAUTION: TRANSLATION STANDARD is
POST-EDITED MACHINE TRANSLATION

Specification

Novel amino benzamide derivative.

The Field of Technology

This invention relates to glucokinase activator containing as effective ingredient amino benzamide derivative, and moreover, it relates to novel amino benzamide derivatives or salts thereof.

Background Technique

Glucokinase (GK) (ATP: D-hexose 6-phosphotransferase, EC2.7.1.1) is one of four kinds of hexokinases of mammals (hexokinase IV). Hexokinase is the enzyme of the very first step of glycolytic pathway and catalyses reaction from glucose to glucose 6 phosphoric acid. In glucokinase, expression is mainly localised to liver and pancreas beta cell, and important role is carried out to glucose metabolism of whole body by controlling rate-limiting step of glucose metabolism of these cells. As for the glucokinase of liver and pancreas beta cell, sequence of N-terminal 15 amino acids is respectively different due to the difference of splicing. However, enzymatic characteristic is same. The Km with respect to glucose of glucokinase is close to the blood glucose level of 8 mM, whereas physiological enzyme activity reaches saturation with glucose concentration less than 1 mM as for three hexokinases other than glucokinase (I, II, III). Accordingly facilitation of intracellular glucose metabolism through glucokinase is caused in the form that responded to the blood glucose change of blood glucose rise (10-15 mM) after meal from normal blood sugar (5 mM).

From about 10 years ago, a hypothesis that the glucokinase works as glucose sensor of pancreas beta cell and liver was proposed. From results of recent glucokinase gene manipulation mouse, it is becoming clear that glucokinase in fact plays an important role in glucose homeostasis of whole body. The mouse with destroyed glucokinase gene dies soon after birth. However, on the other hand, as for the mouse which overexpressed glucokinase, blood glucose level becomes low. The reaction of hepatocyte is different from pancreas beta cell during glucose concentration rise, but in each case, it corresponds to the direction to lower blood glucose. The pancreas beta cells start to secrete more insulin, the liver takes up sugar, and stores as glycogen and at the same time causes decrease of sugar release.

In this way variation of glucokinase enzyme activity plays an important role in glucose homeostasis of mammal through liver and pancreas beta cell. Glucokinase gene mutation is discovered in the case which onset turns diabetes mellitus in young into that known as MODY2 (maturity-onset diabetes of the young), and the fall of glucokinase activity is the cause of blood glucose increase. On the other hand, the lineage having mutation to increase glucokinase activity is also found, and such persons show hypoglycemia symptom.

Because of these facts, glucokinase functions as glucose sensor also in human being, and plays an important role in glucose homeostasis. On the other hand, the blood glucose control using glucokinase sensor system is regarded as possible with many type II diabetes patients. Because insulin secretion promotion action of pancreas beta cell and facilitation of sugar uptake and sugar release inhibitory action of liver can be expected in glucokinase activator, , it is considered to be useful as therapeutic drug of type II diabetes by.

Recently, it was revealed that pancreas beta cell type glucokinase was expressed in the rat brain, in particular localised in feeding centre (Ventromedial hypothalamus, VMH). Neurons of about 20 % of VMH were known as glucose responsive neurons, and were considered to play an important role in body weight control in the past. When glucose is administered to intracerebral of rat, food consumption decreases, whereas when glucose metabolism is suppressed by intracerebral administration of glucose analogue, glucosamine overfeeding occurs. It was revealed from electrophysiological experiment that glucose responsive neuron is activated corresponding to physiological glucose concentration change (5-20 mM), but inhibition of activity is observed when glucose metabolism is inhibited with glucosamine and the like.

Mechanism through glucokinase same as insulin secretion of pancreas beta cell is assumed in glucose concentration perception system of VHM. Accordingly the substance that activates glucokinase of VHM in addition to liver, pancreas beta cell can possibly be expected to correct problem of obesity in many type II diabetes patients in addition to blood glucose correction effect.

The compound which has glucokinase activation action, from aforesaid description, is useful as diabetes therapeutic agent and/or preventative agent, or therapeutic agent and/or preventative agent of chronic complication of diabetes mellitus such as for example retinopathy, nephropathy, neurosis, ischemic cardiac disease, arteriosclerosis or the like, further as preventative agent and/or therapy of obesity.

As the compound which is structurally similar to this invention, a compound represented by formula (111)

is disclosed in a bulletin No. WO00/26202. However the aforesaid compound does not have amino group on benzamide skeleton, and compound concerned with this petition is apparently different in structure. Moreover, applications of compound of description of aforesaid formulae (III) are concerned with CDK inhibitor or anticancer agents, is not described in above-mentioned bulletin No. WO00/26202 regarding the diabetes mellitus that is the application of this invention, and moreover there is no description suggesting it.

Moreover, formula (IV)

is disclosed in a bulletin No. WO00/39118. The aforesaid compound (IV) does not have nitrogen atom next to the carbon atom bonded to nitrogen atom of NH group of carbamoyl group, and different from the compound of this petition in structure. Moreover, applications of the aforesaid compound (V) are ones about Factor Ax, and are different from the diabetes mellitus that is the application of this petition. Moreover, that, in the above-mentioned literature bulletin No. WO00/39118, which disclosed aforesaid compound (IV), there is no description that the compound (IV) is useful as therapeutic agent and/or preventative agent of diabetes, nor a description suggesting this. Moreover, compound and the like represented by formula (V)

is described in a bulletin No. WO00/39118. However, aforesaid compound (V) contains piperazinyl group in the carbonyl group side of amide group, and this petition compound is clearly structurally different. Moreover, these compounds are related to Factor Xa inhibitor, and moreover the diabetes mellitus that is the application to be concerned with this petition compound is clearly different, and there is no suggestion that these compounds are useful in diabetes mellitus in said bulletin.

Moreover, compound represented by formula (VI)

is disclosed in Kokai 64-25764. However, the said compound contains nitro group on benzamide skeleton, and this petition compound containing amino group is structurally different.

Moreover, the following formula (VII)

is disclosed to have an action to treat diabetes cases, in a bulletin No. WO01/10865. However, the compound represented by formula (VII) is structurally different from this petition compound as containing methoxy group in R¹, and not containing amino group on benzamide skeleton.

Disclosure of the invention.

The object of this invention is to put forward the following. Namely, a therapeutic agent and/or preventative agent for diabetes cases to be increased activity of glucokinase by binding to glucokinase,, and an antiobesity agent which acts by stimulating satiety center by activating glucokinase.

As described above, there are merits such as for example, that the compound in accordance with this invention has drug efficacy superior to preexisting diabetes mellitus drug, development of new drug efficacy that was not had in preexisting diabetes mellitus drug is possible.

So, these inventors carried out assiduous investigation to develop the novel diabetes mellitus drug having superior drug efficacy to aforesaid existing drug through different action mechanism from preexisting diabetes mellitus drug and also containing new drug efficacy. As a result, these inventors discovered that compound represented by formula (1) had glucokinase activation action. This invention was completed based on this discovery.

In other words, this invention relates to the following, namely.

(1) A compound or the pharmacologically acceptable salts thereof represented by formula (1)

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & X^1 & N \\
R^2 & X^2 & NH_2
\end{array}$$

(1)

(wherein,. R¹ denotes -S(O)p-A, -S-(O)q-B or -O-D (wherein p and q may be the same or different, and denote an integer of 0 to 2, and A denotes C1-C10 alkyl group of the straight chain which may be substituted by R¹⁰. B and D each independently denote the R¹² which may be substituted by R¹⁰, and R² denotes straight or branched chain C1-C6 alkyl group which may be substituted by hydrogen

Caution: Post-Edited Machine Translation

atom, halogen atom or R^{10} . X1 and X2 each independently denote N or CH. (wherein X1 and X2 does not simultaneously comprise N). Formula (II)



denotes a monocyclic or bicyclic heteroaryl group having nitrogen atom adjacent to the carbon atom bonded to amide group (said heteroaryl group may be substituted by R¹⁰), (wherein R¹⁰ denotes R¹¹ or a hydrocarbon group which may be substituted by R11, and R11 denotes a hydrogen atom, amino group, carbamoyl group, carbamoyl amino group, carbamoyloxy group, carboxyl group, cyano group, sulphamoyl group, trifluoromethyl group, halogen atom, hydroxy group, formyl group, straight chain C1-C6 alkyl group, cyclic C3-C9 hydrocarbon group, aralkyl group, N-aralkyl amino group, N,Ndiaralkyl amino group, aralkyloxy group, aralkyl carbonyl group, N-aralkyl carbamoyl group, aryl group, arylthio group, N-arylamino group, aryloxy group, aryl sulphonyl group, aryl sulphonyloxy group, N-arylsulfonylamino group, aryl sulphamoyl group, N-aryl carbamoyl group, aroyl group, aroxy group, C2-C6 alkanoyl group, N-C2-C6 alkanoyl amino group, C1-C6 alkylthio group, N-C1-C6 alkyl sulphamoyl group, N,N-di-C1-C6 alkyl sulphamoyl group, C1-C6 alkyl sulphinyl group, C1-C6 alkylsulfonyl group, N-C1-C6 alkylsulfonyl amino group, C1-C6 alkoxy group, C1-C6 alkylamino group or C1-C6 alkoxycarbonyl group, and R¹² denotes phenyl group, naphthyl group, isoxazolyl group, isothiazolyl group, imidazolyl group, oxazolyl group, thiazolyl group, thiadiazolyl group, thienyl group, triazolyl group, tetrazolyl group, pyridyl group, pyrazinyl group, pyrimidinyl group, pyridazinyl group, pyrazolyl group, pyrrolyl group, pyranyl group, furyl group, furazanyl group, imidazolidinyl group, tetrahydrofuranyl group, piperazinyl group, piperidinyl group, pyrrolidinyl group, morpholino group, isoquinolyl group, isoindolyl group, indolyl group, ethylenedioxy phenyl group, methylenedioxyphenyl group, quinolyl group, pyrido thiazolyl group, dihydroindolyl group, tetrahydroquinolinyl group, tetrahydroiso quinolinyl group, benzimidazolyl group, benzoxazolyl group, benzothiazolyl group, benzotriazolyl group or benzofuranyl group).].

(2) A compound wherein, in aforesaid (1), R¹⁰ of A denotes R¹¹¹ or the hydrocarbon group which may be substituted by R¹¹¹, R¹² of B denotes phenyl group, isothiazolyl group, imidazolyl group, oxazolyl group, thiazolyl group, thiadiazolyl group, thienyl group, triazolyl group, tetrazolyl group, pyridyl group, pyrimidinyl group, furyl group, ethylenedioxy phenyl group, methylenedioxyphenyl group, pyrido thiazolyl group, benzimidazolyl group, benzothiazolyl group or benzotriazolyl group which may be substituted by R¹⁰, and also R¹⁰ of B denotes R¹¹¹ or the hydrocarbon group which may be substituted by R¹¹¹, R¹² of D denotes phenyl group, naphthyl group, pyridyl group, pyrazinyl

group, pyrimidinyl group, ethylenedioxy phenyl group, methylenedioxyphenyl group or quinolyl group which may be substituted by R¹⁰, and R¹⁰ of D denotes R¹¹¹ or hydrocarbon group which may be substituted by R^{111} , and R^{10} of R^2 denotes R^{111} or the hydrocarbon group which may substitute by R¹¹¹, and R¹⁰ of the heteroaryl group represented by formula (II) is R¹¹² or, the hydrocarbon group which may be substituted by R¹¹², and heteroaryl group of formula (II) is thiazolyl group, imidazolyl group, isothiazolyl group, 1,2,4-thiadiazolyl group, 1,3,4-thiadiazolyl group, triazolyl group, oxazolyl group, isoxazolyl group, pyrazinyl group, pyridyl group, pyrimidinyl group, pyrido thiazolyl group or benzothiazolyl group, and R¹¹¹ is hydrogen atom, carbamoyloxy group, carboxyl group, cyano group, trifluoromethyl group, halogen atom, hydroxy group, C1-C6 alkyl group of straight chain, cyclic saturated C3-C9 hydrocarbon group, aralkyl group, aryl group, arylthio group, aroyl group, aroxy group, C1-C6 alkyl group of straight chain, C1-C6 alkylthio group, C1-C6 alkylsulfonyl group, C1-C6 alkoxy group or C1-C6 alkoxycarbonyl group, and R¹¹² is hydrogen atom, carbamoyl group, carboxyl group, sulphamoyl group, trifluoromethyl group, halogen atom, hydroxy group, aralkyl group, aryl group, arylthio group, aryl sulphonyl group, aroyl group, aroxy group, C1-C6 alkylthio group, C1-C6 alkyl sulphinyl group, C1-C6 alkylsulfonyl group, C1-C6 alkoxy group, C1-C6 alkoxycarbonyl group or C3-C6 cycloalkyl oxy group.

(3) A compound wherein, in aforesaid (1), R¹⁰ of A is R¹¹³ or the hydrocarbon group which may be substituted by R¹¹³, R¹² of B is phenyl group, imidazolyl group, oxazolyl group, thiazolyl group, thiadiazolyl group, triazolyl group, tetrazolyl group, pyridyl group, pyrimidinyl group, ethylenedioxy phenyl group, methylenedioxyphenyl group or pyrido thiazolyl group which may be substituted by R¹⁰, R¹⁰ of B is R¹¹³ or the hydrocarbon group which may be substituted by R¹¹³. R¹² of D is phenyl group, naphthyl group, pyridyl group, ethylenedioxy phenyl group or methylenedioxyphenyl group which may be substituted by R¹⁰. R¹⁰ of D is the hydrocarbon group which R¹¹³ or may be substituted by R¹¹³. RIO of R² is the hydrocarbon group which may substitute R¹¹³ or by R¹¹³. R¹¹³ is hydrogen atom, carboxyl group, trifluoromethyl group, halogen atom, hydroxy group, C1-C6 alkyl group of straight chain, cyclic saturated C3-9 hydrocarbon group, C1-C6 alkoxy group, C1-C6 alkoxycarbonyl group, C1-C6 alkylthio group or C1-C6 alkylsulfonyl group, and R¹⁰ of heteroaryl group of formula (II) is the hydrocarbon group which R¹¹² or may be substituted by R¹¹ 2, heteroaryl group of formula (11) is thiazolyl group, imidazolyl group, isothiazolyl group, pyrazinyl group, pyridyl group, pyrimidinyl group, pyrido thiazolyl group or benzothiazolyl group.

- (4) A compound wherein, in aforesaid (1),R¹⁰ of A is the hydrocarbon group which R¹¹³ or may be substituted by R¹¹³. R¹² of B is phenyl group, imidazolyl group, oxazolyl group, thiazolyl group, thiadiazolyl group, triazolyl group, pyridyl group, pyrimidinyl group, ethylenedioxy phenyl group, methylenedioxyphenyl group or pyrido thiazolyl group which may be substituted by RIO. R¹⁰ of B is the hydrocarbon group which R¹¹³ or may be substituted by R¹¹³. R¹² of D is phenyl group, naphthyl group, pyridyl group, ethylenedioxy phenyl group or methylenedioxyphenyl group which may be substituted by R¹⁰. R¹⁰ of D is R¹¹³ or the hydrocarbon group which may be substituted by R¹¹³. R¹⁰ of R² is R¹¹³ or the hydrocarbon group which may substitute by R¹¹³. R¹¹³ is hydrogen atom, carboxyl group, trifluoromethyl group, halogen atom, hydroxy group, straight chain C1-C6 alkyl group, cyclic saturated C3-C9 hydrocarbon group, C1-C6 alkoxy group, C1-C6 alkylthio group or C1-C6 alkylsulfonyl group, and R¹⁰ of formula (II) is R¹¹⁴ or the hydrocarbon group which may be substituted by R¹¹⁴. R¹¹⁴ is hydrogen atom, carboxyl group, trifluoromethyl group, halogen atom, hydroxy group, aryl group, straight chain C1-C6 alkyl group, C1-C6 alkylthio group, C1-C6 alkoxy group, aryl group, arylthio group, straight chain C1-C6 alkyl group, C1-C6 alkylthio group, C1-C6 alkoxy group or C1-C6 alkoxy group or C1-C6 alkoxy group.
- (5) A compound in aforesaid (4), wherein R¹ in formula (1) is -S(O)p-A or -S-(O) q-B.
- (6) A compound in aforesaid (4), wherein R¹ in formula (1) is -O-D.
- (7) A compound in accordance with aforesaid (3), wherein X1 and X2 in formula (1) are both CH.
- (8) A compound in accordance with aforesaid (3), wherein either one of X1 and X2 in formula (1) is nitrogen atom.
- (9) A compound of aforesaid (4), wherein X1 and X2 in formula (1) are both CH.
- (10) A compound in accordance with aforesaid (4), wherein either one of X1 and X2 in formula (1) is nitrogen atom.
- (11) A glucokinase activator, wherein the effective ingredient comprises a compound in accordance with any of aforesaid (1) to (10).
- (12) A therapeutic agent and/or preventative agent of diabetes mellitus, wherein the effective ingredient comprises a compound in accordance with any of aforesaid (1) to (10).

(13) A therapeutic agent and/or preventative agent of diabetes mellitus or obesity, wherein the effective ingredient comprises a compound in accordance with any of aforesaid (1) to (10).

(14) A therapeutic agent and/or preventative agent of obesity, wherein the effective ingredient comprises a compound in accordance with an as either of aforesaid (1) to (10).

Below meaning of term used in this specification is described, and further this invention is described in greater detail.

As "aryl group", hydrocarbon ring aryl group and the like of carbon number 6-14 such as for example phenyl group, naphthyl group, biphenylyl group, anthryl group and the like are nominated.

As "lower alkyl group", preferably 1-6 C straight or branched chain alkyl group is denoted, and for example methyl group, ethyl group, propyl group, isopropyl group, butyl group, isobutyl group, secbutyl group, tert-butyl group, pentyl group, isoamyl group, neopentyl group, isopentyl group, 1,1-dimethylpropyl group, 1-methyl butyl group, 2-methylbutyl group, 1,2-dimethylpropyl group, hexyl group, isohexyl group, 1-methyl pentyl group, 2-methyl pentyl group, 3-methyl pentyl group, 1,1-dimethylbutyl group, 1,2-dimethylbutyl group, 2,2-dimethyl butyl group, 1,3-dimethylbutyl group, 2,3-dimethyl butyl group, 1-ethyl butyl group, 2-ethyl butyl group, 1,2-trimethylpropyl group, 1-ethyl-2-methylpropyl group and the like are nominated.

As "cycloalkyl group", 3-9 C monocyclic saturated hydrocarbon group is denoted, and for example cyclopropyl group, cyclobutyl group, cyclopentyl group, cyclohexyl group, cycloheptyl group and the like are nominated.

As "lower alkoxy group", the group in which hydrogen atom of hydroxy group is substituted with aforesaid lower alkyl group is denoted, and for example methoxy group, ethoxy group, propoxy group, isopropoxy group, butoxy group, sec-butoxy group, tert butoxy group, pentyloxy group, isopentyloxy group, hexyloxy group, isohexyloxy group and the like are nominated.

As "aralkyl group", aforesaid lower alkyl group containing said aryl group is denoted, and for example benzyl group, 1-phenylethyl group, 2-phenylethyl group, 1-naphthylmethyl group, 2-naphthylmethyl group and the like are nominated.

Caution: Post-Edited Machine Translation

As "aralkyl amino group", a group in which hydrogen atom of amino group is mono substituted with said aralkyl group, and for example benzylamino group, phenethyl amino group and the like are nominated.

As "diaralkyl amino group", a group in which hydrogen atoms of the same or different amino groups are disubstituted with said aralkyl group is denoted, and for example dibenzylamino group, N-benzyl-2-phenylethylamino group and the like are nominated.

As "aralkyl carbamoyl group", a group in which hydrogen atom bonded to nitrogen atom of carbamoyl group is monosubstituted with said aralkyl group is denoted, and for example benzyl carbamoyl group, phenylethyl carbamoyl group and the like are preferred.

As "alkyl sulphamoyl group", a group in which hydrogen atom of NH2 of said alkyl sulphamoyl group is mono substituted with said alkyl group is denoted, and, , and for example methyl sulphamoyl group, ethyl sulphamoyl group, isopropyl sulphamoyl and the like are preferred.

As "dialkyl sulphamoyl group", a group in which that hydrogen atoms of NH2 of said alkyl sulphamoyl group are disubstituted with the same or different said alkyl groups is denoted, and for example dimethyl sulphamoyl group, diethyl sulphamoyl group, methylethyl sulphamoyl group and the like are nominated.

"Heteroaryl group" means a 4 to 7-membered monocycle which contains 1 to 3 heteroatoms selected from oxygen atom, sulfur atom and nitrogen atom in aforesaid heteroaryl group, or a bicyclic heteroaryl group in which said monocycle is condensed with pyridine ring or benzene ring, and for example furyl group, thienyl group, pyrrolyl group, imidazolyl group, pyrazolyl group, thiazolyl group, thiadiazolyl group, isothiazolyl group, oxazolyl group, isoxazolyl group, pyridyl group, pyrimidinyl group, pyrazinyl group, quinolyl group, isoquinolyl group, quinazolinyl group, quinolidinyl group, quinoxalinyl group, cinnolinyl group, benzimidazolyl group, imidazo pyridyl group, benzofuranyl group, naphthyridinyl group, 1,2-benzo isoxazolyl group, benzoxazolyl group, benzothiazolyl group, oxazolo pyridyl group, pyrido thiazolyl group, isothiazolo pyridyl group, benzo thienyl group and the like are nominated.

Caution: Post-Edited Machine Translation

As "halogen atom", for example fluorine atom, chlorine atom, bromine atom and iodine atom are denoted.

As "lower alkyl carbamoyl group", carbamoyl group mono substituted with aforesaid lower alkyl group is denoted, and for example methylcarbamoyl group, ethyl carbamoyl group, propyl carbamoyl group, isopropyl carbamoyl group, butyl carbamoyl group, sec-butyl carbamoyl group, tert-butyl carbamoyl group and the like are nominated.

As "dilower alkyl carbamoyl group", carbamoyl group disubstituted with the same or different aforesaid lower alkyl groups is denoted, and, as "dilower alkyl carbamoyl group", for example dimethylcarbamoyl group, diethylcarbamoyl group, ethylmethyl carbamoyl group, dipropyl carbamoyl group, methylpropyl carbamoyl group, diisopropyl carbamoyl group and the like are nominated.

As "lower alkyl amino group", amino group mono substituted by aforesaid lower alkyl group is denoted, and for example methylamino group, ethylamino group, propylamino group, isopropylamino group, butyl amino group, sec-butylamino group or tert-butylamino group and the like are nominated.

As "dilower alkyl amino group", amino group disubstituted by the same or different aforesaid lower alkyl groups is denoted, and for example dimethylamino function, diethylamino group, dipropylamino group, methylpropyl amino group or diisopropylamino group and the like are nominated.

As "aralkyl amino group", a group in which hydrogen atom of amino group is mono substituted with said aralkyl group is denoted, and for example benzylamino group, phenylethylamino group or 2-phenylethylamino group and the like are nominated.

As "diaralkyl amino group", a group in which hydrogen atoms of amino group are disubstituted with said aralkyl groups is denoted, and for example dibenzylamino group, diphenylethyl amino group or benzyl phenylethylamino group and the like are proposed, and the said aralkyl group may be the same or different.

As "aralkyloxy group", a group in which said aralkyl group and oxygen atom are bonded is denoted, and for example benzyloxy group, phenylethyl oxy group, 2-phenylethyl oxy group and the like are nominated.

As "aralkyl carbonyl group", a group combined said aralkyl group with carbonyl group is denoted, and for example benzyl carbonyl group, phenylethyl carbonyl group and the like are nominated.

As "aralkyl carbamoyl group", a group in which hydrogen atom of carbamoyl group is mono substituted with said aralkyl group is denoted, and for example benzyl carbamoyl group, phenylethyl carbamoyl group, 2-phenylethyl carbamoyl group and the like are nominated.

As "arylthio group", a group in which hydrogen atom of thiol group is substituted with said aryl group is denoted, and for example phenylthio group, naphthyl thio group, biphenyl thio group and the like are nominated.

As "arylamino group", a group in which hydrogen atom of amino group is mono substituted with said aryl group is denoted, and for example phenylamino group, naphthyl amino group, biphenyl amino group and the like are nominated.

As "aryloxy group", a group in which hydrogen atom of hydroxy group is substituted with said aryl group is denoted, and for example phenyloxy group, naphthyloxy group, biphenyl oxy group and the like are nominated.

As "aryl sulphonyl group", a group combined said aryl group with sulphonyl group is denoted, and for example phenylsulfonyl group, naphthyl sulphonyl group and the like are nominated.

As "aryl sulphonyloxy group", a group in which hydrogen atom of hydroxy group is substituted with said aryl sulphonyl group is denoted, and for example phenylsulfonyl oxy group, biphenyl sulphonyloxy group and the like are nominated.

As "arylsulfonylamino group", a group in which hydrogen atom of amino group is mono substituted with said aryl sulphonyl group is denoted, and for example phenylsulfonyl amino group, naphthyl sulfonyl amino group or biphenyl sulfonyl amino group and the like are nominated.

Caution: Post-Edited Machine Translation

As "aryl sulphamoyl group", a group in which hydrogen atom of sulphamoyl group is mono substituted with aryl group is denoted, and for example phenyl sulphamoyl group, naphthyl sulphamoyl group, biphenyl sulphamoyl group and the like are nominated.

As "aryl carbamoyl group", a group in which hydrogen atom of carbamoyl group is mono substituted with aryl group is denoted, and for example phenylcarbamoyl group, naphthyl carbamoyl group, biphenyl carbamoyl group and the like are nominated.

As "aroyl group", a group combined said aryl group with carbonyl group is denoted, and for example phenyl carbonyl group, naphthyl carbonyl group and the like are nominated.

As "aroxy group", a group in which said aroyl group and oxygen atom are bonded is denoted, and for example phenyl carbonyl oxy group, naphthyl carbonyl oxy group and the like are nominated.

As "alkanoyl group", a group combined said alkyl group with carbonyl group is denoted, and for example methyl carbonyl group, ethyl carbonyl group, propyl carbonyl group, isopropyl carbonyl group and the like are nominated.

As "alkanoyl amino group", a group combined said alkanoyl group with amino group is denoted, and for example methyl carbonylamino group, ethyl carbonylamino group, isopropyl carbonylamino group and the like are nominated.

As "alkylthio group", a group in which said alkyl group and sulfur atom are bonded is denoted, and for example methylthio group, ethylthio group, propylthio group, isopropylthio group and the like are nominated.

As "alkyl sulphamoyl group", a group in which hydrogen atom of sulphamoyl group is mono substituted with said alkyl group is denoted, and for example methyl sulphamoyl group, ethyl sulphamoyl group, propyl sulphamoyl group, isopropyl sulphamoyl group and the like are nominated.

As "dialkyl sulphamoyl group", a group in which hydrogen atom of sulphamoyl group is disubstituted with said alkyl group is denoted, and for example dimethyl sulphamoyl group, diethyl sulphamoyl group, methylethyl sulphamoyl group and the like are proposed, and the said alkyl group may be the same or different.

As "alkyl sulphinyl group", a group combined said alkyl group with sulphinyl group is denoted, and for example methyl sulphinyl group, ethyl sulphinyl group, isopropyl sulphinyl group and the like are nominated.

As "alkylsulfonyl group", a group combined said alkyl group with sulphonyl group is denoted, and for example methylsulfonyl group, ethylsulfonyl group, propyl sulphonyl group, isopropyl sulphonyl group and the like are nominated.

As "alkylsulfonyl amino group", a group in which hydrogen atom of amino group is mono substituted with said alkylsulfonyl group is denoted, and for example methylsulphonylamino group, ethylsulfonyl amino group, propyl sulfonyl amino group or isopropyl sulfonyl amino group and the like are nominated.

As "alkoxycarbonyl group", a group in which hydrogen atom of carboxyl group is substituted with said alkyl group is denoted, and for example methoxycarbonyl group, ethoxycarbonyl group, propyl carbonyl group, isopropyl carbonyl group and the like are nominated.

As "hydrocarbon group", 1-6 C straight chain alkyl group is denoted, or among carbon atoms constituting alkyl group of said straight chain, 1 or 2, preferably 1 carbon atom may be replaced with nitrogen atom, sulfur atom or oxygen atom, or carbon atoms in said 1-6 C straight chain alkyl group may be bonded with double bond or triple bond. The number of said double bond or triple bond is preferably 1 or 2, and it is more preferred to be 1.

As said hydrocarbon group, in an embodiment, it is preferred to be a group represented by for example methyl group, ethyl group, propyl group, butyl group or isopropyl group or following formula (VIII)

$$O$$
 Me O Me

Caution: Post-Edited Machine Translation

, and it is more preferred to be group represented by for example methyl group, ethyl group, isopropyl group or propyl group or following formula (1X)

As "cyclic C3-C9 hydrocarbon group", a group in which 3-9 C saturated or unsaturated hydrocarbon group forms a ring structure among aforesaid hydrocarbon group is denoted.

As hydrocarbon group of cyclic C3-C9, cyclic 3-9 C saturated hydrocarbons group is preferred.

In a further embodiment as cyclic C3-C9 hydrocarbon group, it is preferred to be for example cyclopropyl group, cyclobutyl group, cyclopentyl group or cyclohexyl group, and it is more preferred to be for example cyclopropyl group, cyclobutyl group or cyclopentyl group.

About amino benzamide derivative in accordance with this invention, in order to disclose further embodiments, it is described using various symbols used in aforesaid formula (1) with nominating embodiment.

 R^1 denotes -S(O)p-A, -S(O)q-B or -O-D.

p and q respectively independently denote an integer of 0 to 2.

p and q are preferably each independently 0 or 2, and it is more preferred to be 0.

A denotes straight chain C1-C10 alkyl group which may be substituted by R¹⁰.

As "straight chain C1-C10 alkyl group" of A, for example methyl group, ethyl group, propyl group, butyl group, hexyl group and the like are proposed, and among these methyl group, ethyl group, propyl group or butyl group are preferred, and methyl group, ethyl group or propyl group are more preferred.

Moreover, straight chain C1-C10 alkyl group of A may be formed a ring structure of preferably 3 to 7 by bonding with hydrocarbon group of R¹⁰. As ring structure of said A, for example cyclopropyl group, cyclobutyl group, cyclopentyl group, cyclohexyl, cycloheptyl group and the like are preferred.

As A, for example methyl group, ethyl group, propyl group, cyclopropyl group, isopropyl group, butyl group, cyclopentyl group, cyclohexyl group, cyclohexyl group and the like are proposed, and among these methyl group, ethyl group, propyl group, isopropyl group, butyl group, cyclopentyl group or cyclohexyl group and the like are preferred, and methyl group, ethyl group, propyl group, isopropyl group, cyclopentyl group, cyclohexyl group and the like are more preferred.

R¹⁰ shows R¹¹ or straight chain hydrocarbon group which may be substituted by R¹¹. R¹¹ denotes a hydrogen atom, amino group, carbamoyl group, carbamoyl amino group, carbamoyloxy group, carboxyl group, cyano group, sulphamoyl group, trifluoromethyl group, halogen atom, hydroxy group, formyl group, cyclic C3-C9 hydrocarbon group, aralkyl group, N-aralkyl amino group, N,N-diaralkyl amino group, aralkyloxy group, aralkyl carbonyl group, N-aralkyl carbamoyl group, aryl group, arylthio group, N-arylamino group, aryloxy group, aryl sulphonyl group, aryl sulphonyloxy group, N-arylsulfonylamino group, aryl sulphamoyl group, N-aryl carbamoyl group, aroyl group, aroxy group, C2-C6 alkanoyl group, N-C2-C6 alkanoyl amino group, C1-C6 alkylthio group, N-C1-C6 alkyl sulphamoyl group, N-C1-C6 alkylsulfonyl group, N-C1-C6 alkylsulfonyl group, N-C1-C6 alkylsulfonyl group, C1-C6 alkylsulfonyl group.

As R¹⁰ of A, R¹¹¹ or the hydrocarbon group which may be substituted by R¹¹¹ is preferred, and R¹¹³ or the hydrocarbon group which may be substituted by R¹¹³ is more preferred.

Wherein, R¹¹¹ is hydrogen atom, straight chain C1-C6 alkyl group, carbamoyloxy group, carboxyl group, cyano group, trifluoromethyl group, halogen atom, hydroxy group, cyclic saturated C3-C9 hydrogen group, aralkyl group, aryl group, aroyl group, aroxy group, C1-C6 alkylthio group, C1-C6 alkoxy group or C1-C6 alkoxycarbonyl group, R¹¹³ denotes a hydrogen atom, straight chain C1-C6 alkyl group, carboxyl group, trifluoromethyl group, halogen atom, hydroxy group, cyclic saturated C3-C9 hydrocarbon group, C1-C6 alkoxy group, C1-C6 alkoxy group, C1-C6 alkoxycarbonyl group.

Accordingly as A, for example methyl group, ethyl group, propyl group, isopropyl group, cyclopentyl group, cyclohexyl group, carbamoyloxy methyl group, carbamoyloxy ethyl group,

cyanomethyl group, cyanoethyl group, cyanopropyl group, hydroxyethyl group, carboxymethyl group, carboxyl ethyl group, 1,2-dichloroethyl group, 3-bromo propyl group, 2-chloroethyl group, cyclopropylethyl group, cyclopropylethyl group, cyclopropylethyl group, phenethyl group, benzyl group, trifluoromethyl group, phenacyl group, ethylthio methyl group, naphthoylmethyl group, methylthio ethyl group, propylthio methyl group, isopropylthio ethyl group, 2-methoxyethyl group, 2-methoxy-1-methyl-ethyl group, isopropyl oxy ethyl group, methoxycarbonylmethyl group, ethoxycarbonylmethyl group or 2-methylsulfonyl ethyl group or group represented by formula (X)

is preferred, for example methyl group, ethyl group, isopropyl group, cyclopentyl group, cyclopentyl group, cyclopentyl group, cyclopentylmethyl group, cyclopentylmethyl group, 2-methoxyethyl group or trifluoromethyl group or group represented by formula (XI)

Caution: Post-Edited Machine Translation

is more preferred.

B denotes R¹² which may be substituted by R¹⁰.

As R¹² of B, phenyl group, naphthyl group, isoxazolyl group, isothiazolyl group, imidazolyl group, oxazolyl group, thiazolyl group, thiadiazolyl group, thienyl group, triazolyl group, tetrazolyl group, pyridyl group, pyrazinyl group, pyrimidinyl group, pyridazinyl group, pyrazolyl group, pyrrolyl group, pyranyl group, furyl group, furazanyl group, imidazolidinyl group, tetrahydrofuranyl group, piperazinyl group, piperidinyl group, pyrrolidinyl group, morpholino group, isoquinolyl group, isoindolyl group, indolyl group, ethylenedioxy phenyl group, quinolyl group, pyrido thiazolyl group, dihydroindolyl group, tetrahydroquinolinyl group, tetrahydroiso quinolinyl group, benzimidazolyl group, benzothiazolyl group, benzothiazolyl group, benzotriazolyl group, benzofuranyl group or methylenedioxyphenyl group are nominated.

As R¹² of B, phenyl group, isothiazolyl group, imidazolyl group, oxazolyl group, thiazolyl group, thiadiazolyl group, thienyl group, triazolyl group, tetrazolyl group, pyridyl group, pyrimidinyl group, furyl group, ethylenedioxy phenyl group, methylenedioxyphenyl group, benzimidazolyl group, benzothiazolyl group or pyrido thiazolyl group which may be substituted by R¹⁰ are preferred, and phenyl group, imidazolyl group, oxazolyl group, thiazolyl group, thiadiazolyl group, triazolyl group, pyridyl group, pyrimidinyl group, ethylenedioxy phenyl group, methylenedioxyphenyl group or pyrido thiazolyl group which may be substituted by R¹⁰ are more preferred.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Moreover, R¹¹¹ or the hydrocarbon group which may be substituted by R¹¹¹ is preferred as R¹⁰ of B, and R¹¹³ or the hydrocarbon group which may be substituted by R¹¹³ is more preferred.

Wherein, R^{111} and R^{113} R111are same meanings of aforesaid R^{111} or R^{113} of A.

As B, for example, group represented by phenyl group, 2-thiazolyl group, 4-thiazolyl group, 5thiazolyl group, 2-thiadiazolyl group, 2-pyridyl group, 3-pyridyl group, 4-pyridyl group, 2-imidazolyl group, 2-pyrimidinyl group, 4-pyrimidinyl group, 5-pyrimidinyl group, 4-iso thiazolyl group, 2oxazolyl group, 4-oxazolyl group, 5-oxazolyl group, 2-thienyl group, 3-thienyl group, 2-furyl group, 3-furyl group, triazol-3-yl group, 5-tetrazolyl group, 5-(1-methyl) tetrazolyl group, 2,3ethylenedioxy phenyl group, 3,4-ethylenedioxy phenyl group, 2,3-methylenedioxyphenyl group, 3,4-methylenedioxyphenyl group, benzimidazolyl group, benzothiazolyl group, 5-benz triazolyl group, 5-benzothiazolyl group, 6-benzothiazolyl group, [1,3] thiazolo [5,4-b] pyridyl group, 4methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl group, 1-methyl-1H-imidazol-2-yl group, 4,5-dimethyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl group, 4-methyl-5-trifluoromethyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl group, 5-methyl-[1,2,4] triazole-3 yl group, 5-tetrazolyl group, 4-carbamoyloxy methylphenyl group, 3-carbamoyloxy methylphenyl group, 4-methoxycarbonylmethyl phenyl group, 4-cyanophenyl group, 4hydroxyphenyl group, 3-carboxy phenyl group, 4-trifluoromethylphenyl group, 2-methylthio phenyl group, 3-methylthio phenyl group, 4-methylthio phenyl group, 4-methoxyphenyl group, 3ethoxycarbonyl phenyl group, 2-methoxycarbonyl phenyl group, 4-methylsulfonyl phenyl group, 2-(4-carbamoyl) thiazolyl group, 2-(4-carbamoyloxy) thiazolyl group, 2-(5-cyano) thiazolyl group, 2-(5-hydroxymethyl) thiazolyl group, 2-(4-carboxy) thiazolyl group, 2-(4-carboxy) thiazolyl group, 2-(5-bromo) thiazolyl group, 2-(4-ethylthio) thiazolyl group, 2-(5-trifluoromethyl) thiazolyl group, 2-(4-methoxymethyl) thiazolyl group, 2 -(4-methoxycarbonyl) thiazolyl group, 2-(4-methylsulfonyl) thiazolyl group, 2-(5-carbamoyl) thiadiazolyl group, 2-(5-carbamoyloxy) thiadiazolyl group, 2-(5cyano) thiadiazolyl group, 2-(5-hydroxy) thiadiazolyl group, 2-(5-carboxy) thiadiazolyl group, 2-(5bromo) thiadiazolyl group, 2-(5-methylthio) thiadiazolyl group, 2-(5-trifluoromethyl) thiadiazolyl group, 2-(5-methoxymethyl) thiadiazolyl group, 2-(5-methoxycarbonyl) thiadiazolyl group, 2-(5methylsulfonyl) thiadiazolyl group, 5-(3-carboxy) thiadiazolyl group, 5-(3-hydroxy methyl) thiazolyl group, 5-(3-carbamoyl) thiadiazolyl group, 5-(3-trifluoromethyl) thiadiazolyl group, 5-(3methylthio) thiadiazolyl group, 5-(3-methoxymethyl) thiadiazolyl group, 5-(3-methoxycarbonyl) thiadiazolyl group, 5-(3-methylsulfonyl) thiadiazolyl group, 2-(5-carbamoyloxy) triazolyl group, 2-(5-cyano) thiazolyl group, 2-(5-hydroxymethyl) triazolyl group, 2-(5-carboxy) triazolyl group, 2-(5trifluoromethyl) triazolyl group, 2-(5-methylthio) triazolyl group, 2-(5-methoxymethyl) triazolyl

group, 2-(5-methoxycarbonyl) triazolyl group, 2-(5-methylsulfonyl) triazolyl group, 2-(3carbamoyl) pyridyl group, 2-(3-carbamoyloxy) pyridyl group, 2-(4-cyano) pyridyl group, 2-(5hydroxy) pyridyl group, 2-(4-carboxy) pyridyl group, 2-(5-trifluoromethyl) pyridyl group, 2-(4methylthio) pyridyl group, 2-(5-methoxy) pyridyl group, 2-(5-methoxycarbonyl) pyridyl group, 2-(4-methylsulfonyl) pyridyl group, 2-(6-carbamoyl) pyrimidinyl group, 2-(5-carbamoyloxy) pyrimidinyl group, 2-(5-cyano) pyrimidinyl group, 2-(5-hydroxy) pyrimidinyl group, 2-(5-carboxy) pyrimidinyl group, 2-(5-trifluoromethyl) pyrimidinyl group, 2-(5-ethylthio methyl) pyrimidinyl group, 2-(5-methoxy) pyrimidinyl group, 2-(5-ethoxycarbonyl) pyrimidinyl group, 2-(5methylsulfonyl) pyrimidinyl group, 2-(4-carboxymethyl) thiazolyl group, 2-(5-carbamoyloxy methyl) thiazolyl group, 2-(5-chloromethyl) thiazolyl group, 2-(5-methoxycarbonylmethyl thiazolyl group, 3-(5-carboxymethyl)-1,2,4-triazol-3-yl group, 5-carbamoyloxy methyl-1,2,4triazol-3-yl group, 5-methoxycarbonylmethyl-1,2,4-triazol-2-yl group, 5-cyanomethyl-1,2,4triazol-2-yl group, 5-methylsulfonyl methyl-1,2,4-triazol-2-yl group, 5-methyl sulphanyl methyl-1,2,4-triazol-2-yl group, 2-(5-carboxymethyl) thiadiazolyl group, 2-(5-carbamoyloxy methyl) thiadiazolyl group, 2-(5-cyanomethyl) thiadiazolyl group, 2-(5-methoxycarbonylmethyl) thiadiazolyl group, 2-(5-methylsulfonyl methyl) thiadiazolyl group or 2-(5-methyl sulphanyl methyl) thiadiazolyl group is preferred, and group represented by phenyl group, 2-thiazolyl group, 2thiadiazolyl group, 2-pyridyl group, 2-pyrimidinyl group, 4-pyrimidinyl group, 5-pyrimidinyl group, 3-triazolyl group, 5-tetrazolyl group, 2,3-methylenedioxyphenyl group, 4-methylenedioxyphenyl group, [1,3] thiazolo [5,4-b] pyridyl group, 4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl group, 1-methyl-1Himidazol-2-yl group, 4,5-dimethyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl group, 4-methyl-5-trifluoromethyl-4H-[1,2,4] triazole-3 yl group, 5-methyl-[1,2,4] triazol-3-yl group, 4-cyanophenyl group, 4trifluoromethylphenyl group, 2-methylthio phenyl group, 3-methylthio phenyl group, 4-methylthio phenyl group, 4-methoxyphenyl group, 2-methoxycarbonyl phenyl group, 4methoxycarbonylmethyl phenyl group, 4-methylsulfonyl phenyl group, 2-(5-hydroxymethyl)thiazolyl group, 2-(5-trifluoromethyl) thiazolyl group, 2-(4-methoxymethyl) thiazolyl group, 2-(5cyano) thiadiazolyl group, 2-(5-chloromethyl) thiazolyl group, 2-(5-methoxycarbonyl) thiazolyl group, 2-(5-hydroxy) thiadiazolyl group, 2-(5-trifluoromethyl) thiadiazolyl group, 2-(5methoxymethyl) thiadiazolyl group, 2-(5-methoxycarbonylmethyl) thiadiazolyl group, 5-(3hydroxymethyl) thiadiazolyl group, 5-(3-trifluoromethyl) thiadiazolyl group, 5-(3-methoxymethyl) thiadiazolyl group, 5-(3-methoxycarbonyl) thiadiazolyl group, 2-(5-cyanomethyl) thiadiazolyl group, 2-(5-methyl sulphonyl methyl) thiadiazolyl group, 2-(5-methyl sulphanyl methyl) thiadiazolyl group, 2-(5-cyano) triazolyl group, 2-(5-hydroxymethyl) triazolyl group, 2-(5trifluoromethyl) triazolyl group, 2-(5-methoxymethyl) triazolyl group, 2-(5-methoxycarbonyl)

triazolyl group, 2-(5-methoxycarbonyl methyl) triazolyl group, 2-(5-cyanomethyl) triazolyl group, 2-(5-methylsulfonyl methyl) triazolyl group, 2-(5-methyl sulphanyl methyl) triazolyl group, 2-(4-cyano) pyridyl group, 2-(5-hydroxy) pyridyl group, 2-(5-trifluoromethyl)-pyridyl group, 2-(5-methoxy) pyridyl group, 2-(5-methoxycarbonyl) pyridyl group, 2-(5-cyano) pyrimidinyl group, 2-(5-hydroxy) pyrimidinyl group, 2-(5-trifluoromethyl) pyrimidinyl group, 2-(5-methoxy) pyrimidinyl group is more preferred.

D denotes the R^{12} which may be substituted by R^{10} . R^{10} and R^{12} are the same meaning as aforesaid definition.

As R¹² of D, phenyl group, naphthyl group, pyridyl group, ethylenedioxy phenyl group or methylenedioxyphenyl group are preferred, and phenyl group, pyridyl group, methylenedioxyphenyl group or ethylenedioxy phenyl group that may be substituted by R¹⁰ are more preferred.

Moreover, as R¹⁰ of D, R¹¹¹ or the hydrocarbon group which may be substituted by R¹¹¹ is preferred, and R¹¹³ or the hydrocarbon group which may be substituted by R¹¹³ is more preferred. Wherein, R¹¹¹ or R¹¹³ has the same said meaning.

 R^2 denotes hydrogen atom, halogen atom or C1-C6 alkyl group which may be substituted by R^{10} . As R^{10} of R^2 , R^{111} or the hydrocarbon group which may be substituted by R^{111} is preferred, and R^{113} or the hydrocarbon group which may be substituted by R^{113} is more preferred. R^{111} and R^{113} has the same said meaning.

Accordingly as a further embodiment as D, the group which is proposed with for example phenyl group, 1-naphthyl group, 2-naphthyl group, 2-pyridyl group, 3-pyridyl group, 4-pyridyl group, 3,4-ethylenedioxy phenyl group, 2,3-ethylenedioxy phenyl group, 2,3-methylenedioxyphenyl group, 3,4-methylenedioxyphenyl group, 4-tolyl group, 3-carbamoyl phenyl group, 4-carbamoyloxy phenyl group, 4-carboxy phenyl group, 2-cyanophenyl group, 4-trifluoromethylphenyl group, 4-chlorophenyl group, 2-fluorophenyl group, 3-bromo phenyl group, 4-hydroxyphenyl group, 4-methylthio phenyl group, 2-fluoro-4-methylsulfonyl phenyl group, 2-methoxy-4-fluorophenyl group, 2-methoxyphenyl group, 3-methoxyphenyl group, 4-fluoro-2-methylsulfonyl phenyl group, 3-methylsulfonyl phenyl group, 4-methylsulfonyl phenyl group, 2-(4-carbamoyl) pyridyl group, 3-(5-trifluoromethyl) pyridyl group, 3-(6-methoxycarbonyl) pyridyl group, 3-carboxy phenyl

group, 3-carbamoyloxy methylphenyl group, 3-hydroxymethyl phenyl group, 4-cyanomethyl phenyl group, 4-methylthiomethyl phenyl group, 3-methylsulfonyl methylphenyl group, 3-methoxycarbonylmethyl phenyl group, 2-(5-carboxy) pyridyl group, 3-(5-cyanomethyl) pyridyl group, 2-(5-methylthio) pyridyl group, 2-(4-methoxymethyl) pyridyl group or 3-(5-methylsulfonyl) pyridyl group is preferred, and, the group which is proposed with for example phenyl group, 2-pyridyl group, 4-pyridyl group, 2,3-methylenedioxyphenyl group, 3,4-methylenedioxyphenyl group, 4-tolyl group, 2-cyanophenyl group, 4-trifluoromethylphenyl group, 4-chlorophenyl group, 2-fluoro-4-methylsulfonyl phenyl group, 2-methoxy-4-fluorophenyl group, 2-methoxyphenyl group, 3-methoxyphenyl group, 2-methylsulfonyl phenyl group, 4-fluoro-2-methylsulfonyl phenyl group, 3-methylsulfonyl phenyl group, 4-methylsulfonyl phenyl group, 3-(6-methoxycarbonyl) pyridyl group, 3-hydroxymethyl phenyl group, 4-methylthiomethyl phenyl group, 3-methylsulfonyl phenyl group, 2-(4-methoxymethyl) pyridyl group or 3-(5-methylsulfonyl) pyridyl group is more preferred.

Formula (II)



denotesmonocycle or bicycle heteroaryl group which may be substituted by R¹⁰ containing nitrogen atom at the adjacent of carbon atom bonded to amide group.

As monocycle or bicycle heteroaryl group of the aforesaid formula (II), for example 2-thiazolyl group, 4-thiazolyl group, 2-imidazolyl group, 3-iso thiazolyl group, 1,2,4-thiadiazol-3-yl group, 1,2,4-thiadiazol-5-yl group, 1,3,4-thiadiazol-2-yl group, 2-triazolyl group, 2-oxazolyl group, 3-isoxazolyl group, pyrazinyl group, 2-pyridyl group, 2-pyrimidinyl group, 3-pyrido [3,2-d][1,3] thiazol-2-yl group or 2-benzothiazolyl group and the like is preferred.

As R¹⁰ of the aforesaid formula (II), R¹¹² or the hydrocarbon group which may be substituted by R¹¹² is preferred, and R¹¹⁴ or the hydrocarbon group which may be substituted by R¹¹⁴ is more preferred. Wherein, as for R¹¹², for example hydrogen atom, carbamoyl group, carboxyl group, sulphamoyl group, trifluoromethyl group, halogen atom, hydroxy group, aralkyl group, aryl group, arylthio group, aryl sulphonyl group, aroyl group, aroxy group, straight chain C1-C6 alkyl group, C1-C6

alkylthio group, C1-C6 alkyl sulphinyl group, C1-C6 alkylsulfonyl group, C1-C6 alkoxy group, C1-C6 alkoxy group, C1-C6 alkoxy group or C3-C6 cycloalkyl oxy group and the like is proposed, as R¹¹⁴, for example hydrogen atom, carboxyl group, trifluoromethyl group, halogen atom, hydroxy group, aryl group, arylthio group, straight chain C1-C6 alkyl group, C1-C6 alkylthio group, C1-C6 alkoxy group or C1-C6 alkoxycarbonyl group and the like are nominated.

Accordingly as a further embodiment as formula (II), group represented by for example 2-thiazolyl group, 2-imidazolyl group, 3-iso thiazolyl group, 1,3,4-thiadiazol-2-yl group, 1,2,4-thiadiazol-5-yl group, 2-oxazolyl group, isoxazol-3-yl group, 2-pyridyl group, 2-pyrazinyl group, 2-pyrimidinyl group, 2-benzothiazolyl group, 2-(4-carbamoyl) thiazolyl group, 2-(4-carbamoyloxy) thiazolyl group, 2-(5-cyano) thiazolyl group, 2-(4-hydroxymethyl) thiazolyl group, 2-(5-hydroxymethyl) thiazolyl group, 2-(4-carboxy) thiazolyl group, 2-(5-bromo) thiazolyl group, 2-(5-chloro) thiazolyl group, 2-(5-chloro-4-methyl) thiazolyl group, 4-(1-methoxyethyl)-thiazol-2-yl group, 2-(4methoxymethyl) thiazolyl group, 2-(4-trifluoromethyl) thiazolyl group, 2-(4-isopropyl) thiazolyl group, 2-(4-methyl) thiazolyl group, 4-(1-hydroxyethyl)-thiazol-2-yl group, 2-(4-ethylthio) thiazolyl group, 2-(5-trifluoromethyl) thiazolyl group, 2-(4-methoxymethyl) thiazolyl group, 2-(4methoxycarbonyl) thiazolyl group, 2-(4-methylsulfonyl) thiazolyl group, 4-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-2-yl-sulphanyl methyl)- thiazol-2-yl group, 4-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-2-yl-sulphanyl methyl)- thiazol-2-yl group, 2-(5-carbamoyl)-thiadiazolyl group, 2-(5-carbamoyloxy) thiadiazolyl group, 2-(5-cyano) thiadiazolyl group, 2-(5-hydroxymethyl) thiadiazolyl group, 2-(5-carboxy) thiadiazolyl group, 2-(5-bromo) thiadiazolyl group, 2-(5-methylthio) thiadiazolyl group, 2-(5trifluoromethyl) thiadiazolyl group, 2-(5-methoxymethyl) thiadiazolyl group, 2-(5methoxycarbonyl) thiadiazolyl group, 2-(5-methylsulfonyl) thiadiazolyl group, 5-(3-carboxy) thiadiazolyl group, 5-(3-hydroxymethyl) thiadiazolyl group, 5-(3-carbamoyl) thiadiazolyl group, 5-(3-trifluoromethyl) thiadiazolyl group, 5-(3-methylthio) thiadiazolyl group, 5-(3-methoxymethyl) thiadiazolyl group, 5-(3-methoxycarbonyl) thiadiazolyl group, 5-(3-methylsulfonyl) thiadiazolyl group, 2-(4-carbamoyl) pyridyl group, 2-(4-carbamoyloxy) pyridyl group, 2-(5-cyano) pyridyl group, 2-(5-hydroxymethyl) pyridyl group, 2-(4-carboxy) pyridyl group, 2-(5-bromo) pyridyl group, 2-(4ethylthio) pyridyl group, 2-(5-trifluoromethyl) pyridyl group, 2-(4-methoxy) pyridyl group, 2-(4methoxymethyl) pyridyl group, 2-(4-methoxycarbonyl) pyridyl group, 2-(4-methylsulfonyl) pyridyl group, 3-pyrido [3,2-d][1,3] thiazol-2-yl group, 2-(5-carbamoyl) thiadiazolyl group, 2-(5carbamoyloxy) thiadiazolyl group, 2-(5-cyano) thiadiazolyl group, 4-(6-carbamoyl) pyrimidinyl group, 4-(5-carbamoyloxy) pyrimidinyl group, 4-(6-cyano)-pyrimidinyl group, 4-(6hydroxymethyl))-pyrimidinyl group, 4-(5-carboxy)-pyrimidinyl group, 4-(5-trifluoromethyl)-

pyrimidinyl group, 4-(5-ethylthio methyl)-pyrimidinyl group, 4-(5-methoxymethyl)-pyrimidinyl group, 4-(5-ethoxycarbonyl)-pyrimidinyl group, 4-(5-methylsulfonyl)-pyrimidinyl group, 2-(5chloromethyl) thiazolyl group, 2-(5-methoxycarbonylmethyl) thiazolyl group, 2-(4-carboxymethyl methyl) thiazolyl group, 2-(5-carbamoyloxy methyl) thiazolyl group, 3-(5-methoxymethyl) triazolyl group, 3-(5-methoxycarbonylmethyl) triazolyl group, 5-methylsulfonyl methyl-1,3,4thiadiazol-2-yl group, 5-methylthio methyl-1,3,4- thiadiazol-2-yl group, 5-carboxymethyl-1,3,4thiadiazol-2-yl group, 5-carbamoyloxy methyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl group, 5-cyanomethyl-1,3,4thiadiazol-2-yl group, 5-methoxycarbonylmethyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl group, 5-hydroxymethyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl group or 5-methoxymethyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl group is preferred, and group represented by 2-thiazolyl group, 3-iso thiazolyl group, 1,3,4-thiadiazol-2-yl group, 1,2,4-thiadiazol-5-yl group, 2-pyridyl group, 2-(4-carbamoyloxy) thiazolyl group, 2-(5-cyano) thiazolyl group, 2-(5hydroxymethyl) thiazolyl group, 2-(4-carboxy) thiazolyl group, 2-(5-bromo) thiazolyl group, 2-(5-bromo) trifluoromethyl) thiazolyl group, 2-(4-methoxymethyl) thiazolyl group, 2-(4-methoxycarbonyl) thiazolyl group, 2-(4-methylsulfonyl) thiazolyl group, 2-(5-cyano) thiadiazolyl group, 2-(5methylthio) thiadiazolyl group, 2-(5-methoxycarbonyl) thiadiazolyl group, 2-(5-methylsulfonyl) thiadiazolyl group, 5-(3-hydroxymethyl) thiadiazolyl group, 5-(3-methoxymethyl) thiadiazolyl group, 5-(3-methoxycarbonyl) thiadiazolyl group, 2-(4-carbamoyloxy) pyridyl group, 2-(5-cyano) pyridyl group, 2-(5-hydroxy methyl) pyridyl group, 2-(5-bromo) pyridyl group, 2-(5trifluoromethyl) pyridyl group, 2-(4-methoxy) pyridyl group, 2-(4-methoxymethyl) pyridyl group, 2-(4-methoxycarbonyl) pyridyl group, 3-pyrido [3,2-d][1,3] thiazol-2-yl group, 4-(6-cyano) pyrimidinyl group, 4-(6-hydroxymethyl) pyrimidinyl group, 4-(5-trifluoromethyl) pyrimidinyl group, 4-(5-methoxymethyl) pyrimidinyl group, 2-(5-chloromethyl) thiazolyl group, 2-(5methoxycarbonylmethyl) thiazolyl group, 5-methylsulfonyl methyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl group, 5methylthiomethyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl group or 5-methoxycarbonylmethyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl group is more preferred.

 R^2 denotes a hydrogen atom, halogen atom or C1-C6 alkyl group which may be substituted by R^{10} . As R^{10} of R^2 , R^{111} or the hydrocarbon group which may be substituted by R^{111} is preferred, and R^{113} or the hydrocarbon group which may be substituted by R^{113} is more preferred.

R¹¹¹ and R¹¹³ has the same said meaning.

In a further embodiment as R², methyl group, ethyl group, propyl group, isopropyl group, fluorine atom and hydrogen atom are more preferred.

When both X1 and X2 of group represented by following formula (XII)

(same as in the aforesaid definition) in formula (1) is CH, the case that X1 is nitrogen atom and X2 is CH is preferred, and the case in which both X1 and X2 are CH is more preferred.

R¹ denotes -S-(O) p-A, -S(O)q-B or -O-D.

Among these, it is preferred to be -S(O)p-B or -O-D.

R² denotes a hydrogen atom, halogen atom or C1-10 alkyl group which may be substituted by R¹⁰. Among these, it is preferred to be hydrogen atom or halogen atom, and it is more preferred to be hydrogen atom.

As C1-10 alkyl group of R², C1-C6 alkyl group is preferred.

As R² halogen atom, it is preferred to be fluorine atom, chlorine atom or bromine atom, and it is more preferred to be fluorine atom or chlorine atom.

As benzamide derivative represented by formula (1) in accordance with this invention, compound such as for example 2-amino-4-fluoro-5-(1-methyl-1H-imidazol-2-yl-sulphanyl-N-thiazol-2-yl) benzamide, 2-amino-4-fluoro-5-(1-methyl-1H-imidazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide, 2-amino-5-(1-methyl-1H-imidazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-hydroxy methyl-thiazol-2-yl) benzamide, 2-amino-5-(1H-imidazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-hydroxy methyl-thiazol-2-yl) benzamide, 2-amino-5-methyl sulphanyl-N-thiazolo [5,4-b] pyridine-2-yl-benzamide, 2-amino-5-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide, 2-amino-5-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-1H-imidazol-2-yl) benzamide, 2-amino-4-fluoro-5-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide, 2-amino-4-fluoro-5-(4,5-dimethyl-4H-[1,2,4] triazole-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide, 2-amino-5-(2,5-dimethyl-4H-[1,2,4] triazole-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)

benzamide, 2-amino-4-fluoro-5-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-hydroxymethylthiazol-2-yl) benzamide, 2-amino-5-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(2-methylthiazol-4-yl) benzamide, 2-amino-5-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4methoxymethyl-thiazol-2-yl) benzamide, 2-amino-5-(4,5-dimethyl-4H-[1,2,4] triazol-3-ylsulphanyl)-N-(2-methyl-thiazol-4-yl) benzamide, 2-amino-4-fluoro-5-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(2-methyl-thiazol-4-yl) benzamide, 2-amino-5-(1-methyl-1H-imidazol-2-ylsulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide, 2-amino-5-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-ylsulphanyl)-N-thiazolo [5,4-b] pyridine-2-yl-benzamide, 2-amino-5-(1-methyl-1H-imidazol-2-ylsulphanyl)-N-thiazolo [5,4-b] pyridine-2-yl-benzamide, 2-amino-4-fluoro-5-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-thiazolo [5,4-b] pyridine-2-yl-benzamide, 2-amino-5-(4,5-dimethyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl) benzamide, 2-amino-4-fluoro-5-(4,5-dimethyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl) benzamide, 2amino-4-fluoro-5-(4,5-dimethyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2yl) benzamide, 2-amino-5-(thiazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl) benzamide, 2-amino-5-phenoxy-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl) benzamide, 2-amino-5-phenoxy-N-[4-(4methyl-4H-[1,2,4] triazol-2-yl-sulphanyl methyl)-thiazol-2-yl] benzamide, 2-amino-5-(4-fluoro-2methylsulfonyl-phenoxy)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide, 2-amino-5-(2-methylsulfonylphenoxy)-N-(2-methyl-thiazol-4-yl) benzamide or 2-amino-3-phenoxy-5-(2-methylsulfonylphenoxy)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide and the like are nominated.

Benzamide derivative in accordance with this invention is possible to exist as pharmacologically acceptable salt. As aforesaid salt, acid addition salt or base addition salt is nominated.

As aforesaid acid addition salt, the acid addition salt which is acid halide salt such as for example hydrochloride, hydrofluoric acid salt, hydrobromic acid salt, hydroiodic acid salt or the like, inorganic acid salt such as for example nitrate, perchlorate, sulfate, phosphate, carbonate or the like, lower alkyl sulfonate such as for example methanesulfonate, trifluoromethanesulfonate, ethanesulfonic acid salt or the like, aryl sulfonate such as for example benzensulphonate, p-toluenesulfonate or the like, organic salt such as for example fumarate, succinate, citrate, tartrate, oxalate, maleate or the like and organic acid such as for example amino acid or the like such as for example glutamic acid salt, aspartate or the like is nominated.

Moreover, as far as aforesaid base addition salt is concerned, salt of alkali metal salt such as for example sodium, potassium and the like, alkaline earth metal salt such as for example calcium,

Caution: Post-Edited Machine Translation

magnesium and the like, ammonium salt, organic base such as for example guanidine, triethylamine, dicyclohexylamine and the like is nominated. Furthermore the compound of this invention may be present as free compound or solventate of salts thereof, preferably hydrate.

As for the compound in accordance with this invention, there is the case that tautomer or stereoisomer such as for example optical isomer, diastereoisomer, geometric isomer or the like is present depending on the state of substituent thereof. It does not need to say that all these isomers are included in compound in accordance with this invention.

Furthermore, there is no need to say that arbitrary mixture of isomers thereof is included in compound in accordance with this invention.

Because of the compound of this invention having glucokinase activation action, it is useful as therapeutic drug and/or prophylactic for diabetes, and moreover prophylactic of complication of diabetes mellitus.

Wherein, complication of diabetes mellitus is about disease complicated by developing diabetes mellitus, and for example diabetic nephropathy, diabetic retinopathy, diabetic neurosis, diabetic arteriosclerosis and the like are nominated as complication of aforesaid diabetes mellitus.

Compound in accordance with this invention can adapt itself to both diabetes mellituses of type of IDDM, Insulin dependent diabetes mellitus and NIDDM, non-insulin dependent diabetes mellitus.

Moreover, as for IDDM, Insulin dependent diabetes mellitus, it is considered that it is onset by being added insulin resistance due to obesity to predisposition of insulin resistance with skeletal muscle and hereditary insulin secretion decrease and it is mainly onset in adult. Moreover, as for aforesaid insulin-dependent diabetes mellitus, classification of I type and II type can be advocacy by predisposition thereof.

As for the compound in accordance with this invention, it is considered that it is useful for II type diabetes mellitus that was impossible to achieve lowering of blood glucose level satisfactory with prior art diabetes mellitus drug in addition to I type insulin-dependent diabetes mellitus.

Moreover, in II type diabetes mellitus, it is marked a level of postprandial hyperglycemia is lasted for a long time compared to healthy person. However, compound in accordance with this invention is useful for this II type diabetes mellitus.

Below a process for the production of the compounds of this invention will be explained.

It is possible to be produced compound of this invention (1) readily using well known reaction means or according to itself a well-known method.

Moreover, as for the compound of general formula (1) of this invention, it is produced by the synthesis using solid phase such as for example combinatorial method or parallel method which is marked developed recently in addition to synthesis in ordinary liquid phase. It can be produced using for example following process preferably.

(in formula, each symbol is same as in the aforesaid definition).

(5)

(step 1).

This step is a process to produce compound (3) by reacting carboxylic acid compound (1) or reactive derivative thereof and amino compound containing monocyclic or bicyclic heteroaryl group which may be substituted by R¹⁰ represented by aforesaid formula (II) or salts thereof.

(I-1)

This reaction can be carried out by ordinary amide formation reaction in accordance with a process with literature (for example Base and experiment of peptide synthesis, Nobuo Izumiya et al., Maruzen, 1983, Comprehensive Organic Synthesis, vol 6, Pergamon Press Co, 1991 or the like) or method in accordance with it, or by combining these and normal method, in other words, it can be

Caution: Post-Edited Machine Translation

carried out by using well-known condensing agent in a person skilled in the art, or usable method in a person skilled in the art such as the ester activation method, mixed acid anhydride method, acid chloride method, carbodiimide method.

As such amide forming reagent, for example thionyl chloride, N,N-dicyclohexylcarbodiimide, 1-methyl-2-bromo pyridinium iodide, N, N'-carbonyldiimidazole, diphenyl phosphoryl chloride, diphenyl phosphoryl acid, N, N'-disuccinimidyl carbonate, N, N'-disuccinimidyl oxalate, 1-ethyl-3-(3-dimethylaminopropyl) carbodiimide hydrochloride, ethylchloroformate, chloro formic acid isobutyl ester or benzo tri azo-1-yl-oxy-tris (dimethylamino) phosphonium hexafluoro phosphate and the like are proposed, and wherein for example thionyl chloride, N,N-dicyclohexylcarbodiimide or benzo tri azo-1-yl-oxy-tris (dimethylamino) phospho aluminum hexafluoro phosphate and the like are suitable.

Moreover, in amide forming reaction, base, condensation assistant may be used with the aforesaid amide forming reagent.

As used base, for example tertiary aliphatic amine such as for example trimethylamine, triethylamine, N,N-diisopropyl ethylamine, N-methylmorpholine, N-methylpyrrolidine, N-methylpiperidine, N,N-dimethylaniline, 1,8-diazabicyclo[5.4.0] undeca-7-en (DBU), 1,5-azabicyclo[4.3.0] nona-5-en (DBN) or the like, aromatic amine and the like such as for example pyridine, 4-dimethylaminopyridine, picoline, lutidine, quinoline or isoquinoline and the like are proposed, and wherein for example tertiary aliphatic amine and the like is preferred, and in particular for example triethylamine or N,N-diisopropyl ethylamine and the like is suitable.

As used condensation assistant, for example N-hydroxybenzotriazole hydrate, N-hydroxy succinimide, N-hydroxy-5-norbornene-2,3-dicarboximide or 3-hydroxy-3,4-dihydro-4-oxo-1,2,3-benzotriazole and the like are nominated, wherein for example N-hydroxybenzotriazole and the like is suitable.

Amount of used amino compound (2) differs depending on used compound and kind of solvent and other reaction conditions, usually it is 0.02 to 50 equivalents, preferably 0.2 to 2 equivalent with respect to 1 equivalent of carboxylic acid compound (1) or reactive derivative thereof.

Wherein, as reactive derivative, it is derivative usually used in a sphere of organic chemistry, for example active ester derivative, active amide derivative and the like are nominated.

Amount of used amide forming reagent differs depending on used compound, kind of solvent and other reaction conditions, usually it is 1 to 50 equivalents, preferably 1 to 5 equivalent with respect to 1 equivalent of carboxylic acid compound (1) or reactive derivative thereof.

Amount of used condensation assistant differs depending on used compound, kind of solvent and other reaction conditions, usually it is 1 to 50 equivalents, preferably 1-5 equivalent with respect to 1 equivalent of carboxylic acid compound (1) or reactive derivative thereof.

Amount of used base differs depending on used compound, kind of solvent and other reaction conditions, usually it is 1 to 50 equivalents, preferably 3-5 equivalent.

As the reaction solvent used in this step, for example insert organic solvent, and it is not restricted in particular so long as there is not hindrance of reaction. However, as embodiments for example methylene chloride, chloroform, 1,2-dichloroethane, trichloroethane, N,N-dimethylformamide, ethyl acetate ester, acetic acid methyl ester, acetonitrile, benzene, xylene, toluene, 1,4-dioxane, tetrahydrofuran, dimethoxyethane or a mixed solvent thereof is proposed, and in particular for example methylene chloride, chloroform, 1,2-dichloroethane, acetonitrile or N,N-dimethylformamide and the like is suitable from point of suitable reaction temperature security.

The reaction temperature is -100 degrees to boiling point of solvent temperature, preferably 0 to 30 degrees.

The reaction time is 0.5 to 96 hours, preferably 3 to 24 hours.

Base, amide formation reagent, condensation assistant used in this step 1 can be used singly or combiation of two or more.

When compound (3) is containing protecting group, aforesaid protecting group can be suitably eliminated. Elimination of aforesaid auxiliary group can be carried out by a process in accordance with literature (Protective Groups In Organic Synthesis, written by T.W.Green, 2nd Edition, John Wiley&Sons Co, 1991 or the like), method in accordance with it or combining these and normal method.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Compound (3) obtained in this way can be subjected to next step by isolating and purifying by using well known separation and refinement means, for example concentration, vacuum concentration, crystallization, solvent extraction, reprecipitation, chromatography and the like or without being isolated and purified.

(Step 2).

This step is a process to produce compound (5) by reacting amide compound (3) obtained in aforesaid step 1 and compound (4).

In this reaction, base may be added to reaction system in accordance with requirements. As used compound (4), phenol derivative or thiol derivative is preferred. As said phenol derivative or thiol derivative, for example phenol, thiophenol, thio imidazole, thio triazole and the like are nominated. Amount of used compound (4) differs depending on used compound, kind of solvent and other reaction conditions, usually it is 2-50 equivalents, preferably 2-5 equivalents with respect to amino derivative (3) 1 equivalent. As used base, for example tertiary aliphatic amine such as for example trimethylamine, triethylamine, N,N-diisopropyl ethylamine, N-methylmorpholine, Nmethylpyrrolidine, N-methylpiperidine, N,N-dimethylaniline, 1,8-diazabicyclo[5.4.0] undeca-7-en (DBU), 1,5-azabicyclo[4.3.0] nona-5-en (DBN) or the like, for example aromatic amine such as for example pyridine, 4-dimethylaminopyridine, picoline, lutidine, quinoline or isoquinoline and the like, for example alkali metal such as for example metallic potassium, metallic sodium, metallic lithium and the like, for example alkali metal hydride such as for example sodium hydride, potassium hydride and the like, for example alkali metal alkylation such as for example butyllithium and the like, for example alkali metal alkoxide such as for example potassium-tert butyrate, sodium ethylate or sodium methylate and the like, for example alkali metal hydroxide such as for example potassium hydroxide, sodium hydroxide and the like, for example alkali metal carbonate and the like such as for example potassium carbonate and the like are proposed, wherein for example tertiary aliphatic amine, alkali metal hydride or alkali metal carbonate is preferred, and in particular for example triethylamine, N,N-diisopropyl ethylamine, sodium hydride or potassium carbonate is suitable.

Amount of used aforesaid base differs depending on used compound, kind of solvent and other reaction conditions, it is usual 0 to 50 equivalents, more preferably 2-10 equivalents with respect to amide compound (3) 1 equivalent. The said base is possible to be used one or two kinds or more in accordance with requirements.

As used insert organic solvent, it is not restricted in particular as far as not hindrance in reaction. However, as embodiments for example methylene chloride, chloroform, 1,2-dichloroethane, trichloromethane, N,N-dimethylformamide, N,N-dimethylacetamide, ethyl acetate ester, acetic acid methyl ester, acetonitrile, benzene, xylene, water, toluene, 1,4-dioxane, tetrahydrofuran or mixed solvent thereof and the like are nominated.

Compound (5) obtained in this way can be isolated and purified by using well known separation and refinement means, for example concentration, vacuum concentration, crystallization, solvent extraction, reprecipitation, chromatography and the like.

(Step 3). This step is a process to produce compound (1-1) in accordance with this invention by reducing compound (5). As for reductive reaction which is used in this step, well-known process in a person skilled in the art is used. As the reductive reaction used in this step, as embodiments for example (1) catalytic reduction method using hydrogen, formic acid, ammonium formate, hydrazine hydrate and palladium, platinum, nickel catalyst, (2) reduction method using hydrochloric acid, ammonium chloride and iron, (3) reduction method using methanol and tin chloride, and the like is nominated.

Amount of reducing agent used in the aforesaid reductive reaction differs depending on compound and kind of solvent, other reaction conditions to be used, however, it is usually 1-50 equivalents, preferably 2 to 20 equivalents with respect to 1 equivalent of compound (5).

The reaction solvent used is not restricted in particular so long as the reaction is not hindered. However, it is possible to use for example halogenated hydrocarbons such as for example dichloromethane, chloroform and the like, ethers such as for example diethyl ether, tert-butyl methyl ether, tetrahydrofuran and the like, amides such as for example N,N-dimethylformamide, N,N-dimethylacetamide, sulphoxides such as for example dimethylsulfoxide and the like, nitriles such as for example acetonitrile and the like, an alcohol such as for example methanol, ethanol, propanol and the like, aromatic hydrocarbon species such as for example benzene, toluene, xylene and the like, water or mixed solvent thereof.

Caution: Post-Edited Machine Translation

The reaction temperature and the reaction time are not restricted in particular. However, the reaction is carried out for 1 to 20 hours approx and preferably 1 to 5 hours approx at reaction temperature of -10 to around 100 degrees and preferably 0 to around 50 degrees.

The compound (1-1) obtained in this way in accordance with this invention can be subjected to next step without being isolated or after being purified by well known separation and refinement means, for example, using the like of concentration, vacuum concentration, crystallization, solvent extraction, reprecipitation, chromatography and the like.

The compound of above-mentioned each step may contain protecting group on each substituent. It is possible that aforesaid protecting group is eliminated suitably in each step using well known method, a process in accordance with this or combined process of these and normal method. As for the embodiment of removal, suitable elimination reaction is possible according to compound, type of reaction and other reaction conditions. However, the case wherein each protecting group is eliminated individually, the case wherein each protecting group is simultaneously eliminated, and the like are considered, and this can be suitably selected by a person skilled in the art. As aforesaid protecting group, for example, protecting group of hydroxy group, protecting group of amino group, protecting group of carboxyl group, protecting group of aldehyde, protecting group of keto group and the like are nominated. Moreover, the order of elimination of aforesaid protecting groups is not in particular limited.

As protecting group of hydroxy group, for example lower alkyl silyl group such as for example tert-butyldimethylsilyl group, tert-butyl diphenyl silyl group and the like, lower alkoxymethyl group such as for example methoxymethyl group, 2-methoxyethoxymethyl group and the like, aralkyl group such as for example benzyl group, p-methoxybenzyl group and the like, acyl group and the like such as for example for example formyl group, acetyl group and the like are proposed, and among these tert-butyldimethylsilyl group, acetyl group and the like are in particular preferred.

As protecting group of amino group, for example aralkyl group such as for example benzyl group, p-nitrobenzyl and the like, acyl group such as for example formyl group, acetyl group and the like, lower alkoxycarbonyl group such as for example ethoxycarbonyl group, tert butoxycarbonyl group and the like, aralkyloxy carbonyl group and the like such as for example benzyloxycarbonyl group, p-nitrobenzyl oxycarbonyl group and the like are proposed, and among these nitrobenzyl, tert butoxycarbonyl group, benzyloxycarbonyl group and the like are in particular preferred.

Caution: Post-Edited Machine Translation

As protecting group of carboxyl group, for example lower alkyl group such as for example methyl group, ethyl group, tert-butyl group and the like, aralkyl group and the like such as for example benzyl group, p-methoxybenzyl group and the like are nominated, and among these methyl group, ethyl group, tert-butyl group, benzyl group and the like are in particular preferred.

As protecting group of keto group, for example dimethyl ketal group, 1,3-dihydroxirane group, 1,3-dioxolane group, 1,3-dithiolane group and the like are proposed, and among these dimethyl ketal group, 1,3-dioxolane group and the like are more preferred.

As protecting group of aldehyde group, for example, dimethylacetal group, 1,3-dihydroxirane group, 1,8-dioxolane group, 1,3-dithiane group, 1,3-dithiane group and the like are proposed, and among these dimethylacetal group, 1,3-dioxolane group and the like are more preferred.

When the compound in accordance with this invention is produced, in order to proceed the reaction efficiently protecting group may be introduced to functional group. The introduction of these protecting groups can be suitably-selected by a person skilled in the art, and the elimination of protecting groups can be carried out by process such as for example aforesaid protective groups in organic synthesis, method in accordance with this or combining these processes and normal method. Moreover, the order of elimination of protecting groups can be suitably-selected by a person skilled in the art.

Compound (I-1) obtained in this way can be subjected to next step without being isolated and purified or isolated and purified by well known separation and refinement means, for example using the like of concentration, vacuum concentration, crystallization, reprecipitation, solvent extraction, chromatography and the like.

Moreover, the compound in accordance with this invention (1-1) can be produced by the following step.

Caution: Post-Edited Machine Translation

(each symbol is the same as in the aforesaid definition)

In the aforesaid step 4, step 5 and step 6, the reaction can be carried out with the amount of reagent, the reaction solvent, reaction temperature and other reaction conditions in the same way as in aforesaid step 2, step 1 and step 3.

When a protecting group is necessary in R², the protecting group is suitably-selected by a person skilled in the art, and it can be carried out by process such as for example aforesaid protective groups in organic synthesis, method in accordance with this or combining these processes and normal method.

Compounds (6), (5') obtained in this way can be subjected to next step without being isolated and purified or after isolation and separation by well known separation and refinement means, for example by using the like of concentration, vacuum concentration, crystallization, reprecipitation, solvent extraction and the like it.

Compound in accordance with this invention (1-1) can be isolated and purified by using the like of well known separation and refinement means, for example concentration, vacuum concentration, crystallization, reprecipitation, solvent extraction and the like.

In the aforesaid step 1 to 6, elimination of protecting groups differs depending on the type and stability of compound of aforesaid protecting group, it can be carried out in accordance with an item mentioned above (Protective Groups In Organic Synthesis, T.W.Green young, 2nd Edition, John Wiley & Sons, 1991 or the like) or by combining method in accordance with it and normal method.

Caution: Post-Edited Machine Translation

It can be carried out by for example solvolysis using acid or base, chemical reduction or catalytic reductions using palladium carbon catalyst, Raney nickel and the like.

It is possible that the benzamide compound which is put forward by this invention is present as pharmacologically acceptable salt. Aforesaid salt is described in "Conditions for carrying out this invention" and formula (1).

Using compound represented by formula (I-1), it can be produced in accordance with normal methods. In an embodiment, when compounds of the aforesaid (1), (1-1) contain basic group derived from for example amino group, pyridyl group within the aforesaid molecule, it can be converted into pharmacologically acceptable salt corresponding to it by treating aforesaid compound with acid.

As aforesaid acid addition salt, the acid addition salt for example acid halide salt such as for example hydrochloride, hydrofluoric acid salt, hydrobromic acid salt, hydroiodic acid salt or the like, inorganic acid salt such as for example nitrate, perchlorate, sulfate, phosphate, carbonate or the like, lower alkyl sulfonate such as for example methanesulfonate, trifluoromethanesulfonate, ethanesulfonic acid salt or the like, aryl sulfonate such as for example benzensuplhonate, p-toluenesulfonate or the like, organic acid salt such as for example fumarate, succinate, citrate, tartrate, oxalate, maleate or the like and organic acid of amino acid such as for example glutamic acid salt, aspartate or the like are nominated. Moreover, when the compound of this invention contains acidic group in aforesaid group, when for example carboxyl groups is contained, it is possible to convert into the pharmacologically acceptable salt corresponding to it by treating aforesaid compound with base. As aforesaid base addition salt, for example salts with alkali metal salt such as for example sodium, potassium and the like, alkaline earth metal salt such as for example calcium, magnesium and the like, ammonium salt, organic base such as for example guanidine, triethylamine, dicyclohexylamine and the like are nominated. The compound of this invention may exist as free compound or arbitrary hydrate of salts thereof or solventate furthermore.

Next, the glucokinase activation action displayed by the compound represented by general formula (1) in accordance with this invention, accompanying hypoglycemic action and examination process thereof are shown.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Measurement of excellent glucokinase activation action displayed by the compound of this invention represented by general formula (1) can be carried out by process in accordance with literature (for example, Diabetes, vol. 45, pp.1371-1677, 1996 or the like) or method in accordance with it.

Glucokinase activity is not directly measured by glucose-6-phosphoric acid, however the level of activation of glucokinase is investigated by measuring the amount of Thio-NADH produced when glucose-6-phosphoric acid dehydrogenase which is the reporter enzyme forming phospho gluconolactone from glucose-6-phosphoric acid.

Recombinant human liver GK used with this assay was expressed in E.coli as FLAG fusion protein and was purified with ANTIFLAG M2 AFFINITY GEL (Sigma).

The assay was performed at 30 degrees using flat bottom 96-well plate. 69 µl aliquate of Assay buffer (25mM Hepes Buffer: pH=7.2, 2 mM MgC12, 1 mM ATP, 0.5 mM TNAD, 1mM dithlothreitol) was introduced, and DMSO solution of compound or DMSO as control 1 µl was added. Next, Enzyme mixture (FLAG-GK, 20 U/ml G6PDH) 20 µl cooled on ice was added, and thereafter, 25 mM glucose 10 µl which is the substrate was added, and reaction was started (2.5 mM = the final glucose concentration).

After the start of reaction, increase of absorbance at 405 nm was measured for ten minutes every 30 seconds, and increment for the first five minutes was used, and evaluation of compound was carried out. The FLAG-GK was added so that the absorbance increment for five minutes comprised between 0.05-0.1 in the presence of 1 % DMSO.

As a number to denote GK activity of compound, AC200 was used. The definition of AC200 shows compound concentration necessary to increase the OD to 2 times thereof (200 %), when the OD value with DMSO control is 100 %.

AC200 value was used as index of GK activated ability, and when, GK activated ability was measured, as a result, the compound groups shown in the following Production Example showed activity of 200 % with 10 µM or less.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Next, the fact that the compound of this invention having the aforesaid GK activated action represented by general formula (1) shows excellent sugar depression action was demonstrated for example by the following test process.

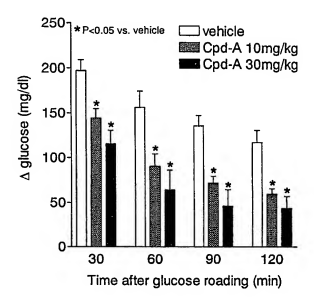
Compound of Production Example 33 included in this invention was selected in order to demonstrate that the compound contained in this invention showed actual hypoglycemic action, and hypoglycemic action was examined. Using mouse, after glucose loading, said compound was administered and the effect on the blood glucose level influence was examined. Examination process and the test results thereof are shown below.

Examination Method

Male ICR mice (8-11 weeks old, n = 5) bred under free feeding, water intake conditions were fasted from the examination previous night, and the tip of tail was slightly cut with scissors, and blood was collected. Thereafter, compound suspended in 0.5 % methyl cellulose solution in which glucose was dissolved was orally-administered. Moreover, as control group, 0.5 % methyl cellulose solution in which glucose was dissolved was orally-administered to rat. Collection of blood was carried out every 30 minutes after test drug medicine administration, and centrifugation of the obtained blood was carried out, and plasma was separated. Blood glucose level in plasma was determined using commercial measurement reagent (Determiner GL-E (Kyowa Medics)) by glucose oxidase method. Moreover, insulin concentration in plasma was determined using commercial measurement kit (Morinaga Life Science Laboratory) by enzyme immunoassay. Analysis of the obtained numerical value was carried out using Student T test, and statistical significant difference thereof was calculated. The results thereof are shown in the following Table 1.

Table 1.

WO03/080585 A1
Caution: Post-Edited Machine Translation



In above-mentioned (Table 1), Cpd-A denotes the compound proposed in the following Production Example 33.

Moreover, the hypoglycemic action of the compound in accordance with this invention can be carried out by process in literature (Proc. Natl. Acad. Scl. 1995.92.3096-3099), a process in accordance with this or combining these and the normal method in addition to the process described in aforesaid examination process.

Compound of Production Example 1 to 117 all showed activity of 200 % at $10\,\mu\text{M}$ or less, using AC200 value as index of GK activated ability of compound. Accordingly the compounds in accordance with this invention are useful as drug for prevention and treatment of diabetes mellitus.

Because, as a result of above, benzamide derivative represented by the general formula (I) shows hypoglycemic action by activating glucokinase, it is useful as prophylactic and/or therapeutic drug of diabetes mellitus, or as prophylactic of complication of diabetes mellitus such as for example diabetic retinopathy, diabetic nephropathy, diabetic arteriosclerosis, diabetic ischemic cardiac disease or the like. Moreover, because the compound represented by general formula (1) in accordance with this invention has glucokinase activation action, it is useful for non-insulin dependent diabetes mellitus in addition to insulin dependent diabetes mellitus.

Caution: Post-Edited Machine Translation

It is possible that novel amino benzamide derivative represented by formula (1) is administered orally or aorally. When the compound in accordance with this invention is clinically applied, , it is pharmaceutically formulated into various forms in accordance with administrative form thereof, with addition of pharmacologically acceptable additives, and it can be administered.

As additives in such cases, various additive which is usually used in pharmaceutical preparation sphere, can be used and for example gelatin, lactose, refined sugar, titanium oxide, starch, crystalline cellulose, hydroxypropyl methyl cellulose, carboxymethylcellulose, maize starch, micro crystalline wax, white petrolatum, magnesium metasilicate aluminate, anhydrous calcium phosphate, citric acid, citric acid three sodium, hydroxypropylcellulose, sorbitol, sucrose fatty acid ester, polysorbate, sucrose fatty acid ester, polyoxyethylene hardened castor oil, polyvinylpyrrolidone, magnesium stearate, light anhydrous silicic acid, talc, vegetable oil, benzyl alcohol, gum arabic, propylene glycol, polyalkylene glycol, cyclodextrin or hydroxypropyl dextrin and the like are nominated.

As pharmaceutically formulated formulation with a mixture with these additives, for example solid agent such as tablet, encapsulated formulation, granule, powder, suppository and the like or liquid formulation such as for example syrup, injection or elixir agent and the like are proposed, and these can be prepared according to ordinary process in a sphere of formulation. Moreover, in liquid formulation, it may be a form to dissolve or suspended in water or other suitable vehicle at the time of use. Moreover, in case of injection in particular, it may be dissolved or suspended in physiological saline or glucose liquid in accordance with requirements, and further buffer agent and preservative may be added.

It is possible that these formulations contain the compound in accordance with this invention in proportion of total agent of 1.0-100 wt.% and preferably 1.0 to 60 wt.%.

When the compound in accordance with this invention is used for example in clinical field, the dose and administration frequency thereof are different depending on the distinction of sex, age, body weight of the patient, the level of symptom or the type and range of target treatment effect, however, in the case of oral-administration, generally it is 0.1 to 100 mg/Kg once or divided into several times per adult per day, and in case of aoral administration, it is preferred to be administered 0.001 to 10 mg/kg once to several times 1.

Ideal form for Carrying Out the Invention

Caution: Post-Edited Machine Translation

Hereinafter, this invention is described in concrete terms using Preparation Example and Production Example furthermore. But it should be understood however, that this invention is in no way restricted by these Examples.

Preparation Example 1

10 pts. of compound of Production Example 1, heavy magnesium oxide 15 pts. and milk sugar 75 pts. were uniformly mixed and made into powdered drug of 350 µm or less powder or subtle granular. This powder was introduced into capsule container, and encapsulated formulation was made.

Preparation Example 2

45 pts. of compound of Production Example 1, starch 15 pts, milk sugar 16 pts, crystalline cellulose 21 pts, polyvinyl alcohol 3 pts. and distilled water 30 pts. were uniformly mixed, and thereafter, it was pulverised and granulated and was dried, and thereafter, sieve separated, and granule of size of a diameter of 1410 to 177 μm was made.

Preparation Example 3

Granule was produced by process same as in Preparation Example 2, and thereafter, calcium stearate 3 pts. with respect to this granule 96 pts. was added, and it was compression-molded, and tablet of a diameter of 10 mm was produced.

Preparation Example 4

Crystalline cellulose 10 pts. and calcium stearate 3 pts. with respect to granule 90 pts. obtained by process of Preparation Example 2 were added, and compression-molding was carried out and made tablet of a diameter of 8 mm, thereafter, syrup gelatin, precipitated calcium carbonate mixed suspension were added to this, and sugar-coated tablet was produced.

Hereinafter, this invention will be described in concrete terms by Preparation Example, Production Example, Reference Example furthermore. However, in this invention, there are not any restrictions in any way by these.

In thin layer chromatograph of Example, Silicage1 60F245 (Merck) was used as plate and UV detector was used as detection method. As silica gel for column, WakogeITM C-300 (Wako Jyunyaku) was used and as silica gel for reverse phase column, LC-SORBTM SP-B-ODS(Chemco) or YMC-GELTM ODS-AQ120-S50 (Yamamura Chemical Institute) were used.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Meanings of abbreviation in the following Examples are shown below.

i-Bu= isobutyl group

n-Bu=n-butyl group

t-Bu=t-butyl group

Me= methyl group

Et= ethyl group

Ph= phenyl group

i-Pr= isopropyl group

n-Pr=n-propyl group

CDC13 = deuterated chloroform

CD3OD= deuterated methanol

DMSO-d6 = heavy dimethyl sulphoxide

Meanings of abbreviation in nuclear magnetic resonance spectrum are shown as follows.

s= singlet

d= doublet

dd= double doublet

t= triplet

m= multiplet

br= broad

q= quartet

J = coupling constant

Hz= Hertz

Production Example 1

Preparation of 2-amino-4-fluoro-5-(1-methyl-1H-imidazol-2-yl-sulphanyl)-N-thiazol-2-yl-benzamide

Caution: Post-Edited Machine Translation

To methylene chloride solution (20 ml) of 4,5-difluoro-2-nitrobenzoic acid 1.00 g (4.92 mmol), two drops of N,N-dimethyl formamide and oxalyl chloride 0.51 ml (5.91 mmol) were added dropwise under ice cooling, and on completion of the dropwise addition, the reaction liquor was stirred at room temperature for one hour. The reaction liquor was concentrated under vacuum, and acid chloride was obtained as a colourless oily substance.

Pyridine 0.91 ml (9.84 mmol) was added to methylene chloride solution (10 ml) of 2-aminothiazole 493 mg (4.92 mmol), and thereafter, methylene chloride solution of previously obtained acid chloride (5 ml) was added dropwise under ice cooling, and on completion of the dropwise addition, the reaction liquor was stirred at room temperature overnight. IN-hydrochloric acid aqueous solution was added to the reaction liquor and was extracted with chloroform, and the organic layer was washed with water, saturated aqueous sodium bicarbonate solution and saturated aqueous sodium chloride solution, and was dried and concentrated under reduced pressure. The obtained residue was recrystallised from chloroform, and amide body 923 mg (66 % = yield) was obtained as straw-coloured solid.

Triethylamine 1.35 ml (9.68 mmol) and 1-methyl-2-mercapto thio imidazole 443 mg (3.87 mmol) were added to acetonitrile solution 10.0 ml of the obtained amide body 920 mg (3.23 mmol), and the reaction liquor was heated under reflux overnight. The reaction liquor was concentrated under vacuum, and the obtained residue was recrystallised from methanol, and nitro body 552 mg (45 % = yield) was obtained as yellow solid.

Iron powder 2.4 g was added to mixed liquid of isopropanol (20 ml) of the obtained nitro body 480 mg (1.27 mmol) and saturated ammonium chloride aqueous solution (2 ml) and it was heated under reflux for 30 minutes. The reaction liquor was filtered with celite, and thereafter concentrated under reduced pressure and the obtained residue was purified using silica gel column chromatography (chloroform: methanol = 8:1) and the title compound 270 mg (55 % = yield) were obtained as white crystals.

1H-NMR(CD3OD) delta =3.79 (3H, s), 6.51 (1H, d, J = 11.4 Hz), 6.62 (1H, d, J = 1.0 Hz), 7.00 (1H, d, J = 1.3 Hz), 7.17 (1H, d, J = 1.3 Hz), 8.04 (1H, d, J = 8.0 Hz). ESI-MS(m/e)=350 (M+H)+.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Using process same as in the aforesaid Production Example 1, compounds of Production Example 2 to Production Example 82 were obtained.

Below, among these compounds, analysis data of representative compounds are shown.

Production Example 2

<u>Preparation of 2-amino-4-fluoro-5-(1-methyl-1H-imidazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)</u> benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =2.33 (3H, d, J = 1.0 Hz), 3.79 (3H, s), 6.51 (1H, d, J = 11.4 Hz), 6.62 (1H, d, J = 1.0 Hz), 7.00 (1H, d, J = 1.3 Hz), 7.17 (1H, d, J = 1.3 Hz), 8.04 (1H, d, J = 8.0 Hz). FAB-MS(m/e)=364 (M+H)+.

Production Example 3

Preparation of 2-amino-5-methyl-sulphanyl-N-thiazol-2-yl-benzamide

 1 H-NMR(CDCl₃) δ : 2.39 (3H, s), 6.72 (1H, d, J = 8.5 Hz), 6.97 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.30-7.37 (2H, m), 7.65 (1H, d, J = 3.0 Hz).

FAB-MS(m/e)=266 (M+H)+.

Production Example 4

Preparation of 2-amino-5-(2-hydroxy-ethane sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

1H-NMR(CD3OD) delta =2.30 (3H, d, J = 1.1 Hz), 2.91 (2H, t, J = 6.9 Hz), 3.63 (2H, t, J = 6.9 Hz), 6.64 (1H, d, J = 1.1 Hz), 6.76 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.37 (1H, dd, J = 2.1, 8.6 Hz), 7.84 (1H, d, J = 2.1 Hz).

Caution: Post-Edited Machine Translation

FAB-MS(m/e)=310 (M+H)+.

Production Example 5

<u>Preparation of 2-amino-5-(4-amino-5-ethoxycarbonyl-pyrimidine-2-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)</u> benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =1.34 (3H, t, J = 7.2 Hz), 2.31 (3H, d, J = 1.0 Hz), 4.32 (2H, q, J = 7.2 Hz), 6.63 (1H, s), 6.85 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.38 (1H, dd, J = 2.2, 8.7 Hz), 7.94 (1H, d, J = 2.2 Hz), 8.55 (1H, s).

FAB-MS(m/e)=431 (M+H)+.

Production Example 6

Preparation of 2-amino-5-(thiazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide 1 H-NMR(CD3OD) delta =2.31 (1H, d, J = 1.0 Hz), 6.63 (1H, s), 6.88 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.38 (1H, d, J = 3.0 Hz), 7.48 (1H, dd, J = 2.1, 8.7 Hz), 7.62 (1H, d, J = 3.0 Hz), 8.13 (1H, d, J = 2.1 Hz). FAB-MS(m/e)=349 (M+H)+.

Production Example 7

Preparation of 2-amino-5-(1-methyl-1H-imidazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-hydroxy methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 3.64 (3H, s), 4.49 (2H, d, J = 6.0 Hz), 5.24 (1H, t, J = 6.0 Hz), 6.74 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6.93 (1H, s), 6.94 (1H, s), 7.16 (1H, dd, J = 1.6, 8.8 Hz), 7.29 (1H, s), 7.99 (1H, d, J = 1.6 Hz).

FAB-MS(m/e)=362 (M+H)+.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Production Example 8

Preparation of 2-amino-5-(1H-imidazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-hydroxy methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 4.48 (2H, s), 5.22 (1H, br), 6.74 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6.92 (2H, s), 7.17 (1H, s), 7.23 (1H, d, J = 8.8 Hz), 8.05 (1H, s). FAB-MS(m/e)=348 (M+H)+.

Production Example 9

Preparation of 2-amino-5-(1-methyl-1H-imidazol-2-yl-sulphonyl)-N-(4-hydroxy methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 3.88 (3H, s), 4.46 (2H, s), 5.25 (1H, br), 6.87 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.90 (1H, s), 7.02 (1H, s), 7.40 (1H, s), 7.52 (1H, s), 7.62 (1H, d, J = 8.4 Hz). FAB-MS(m/e)=394 (M+H)+.

Production Example 10

<u>Preparation of 2-amino-5-(4-ethoxycarbonyl-1H-imidazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-hydroxy methyl-thiazol-2-yl) benzamide</u>

¹H-NMR(CD3OD) delta =1.33 (3H, t, J = 7.1 Hz), 4.29 (2H, q, J = 7.1 Hz), 4.60 (2H, d, J = 0.9 Hz), 6.79 (1H, d, J = 8.7 Hz), 6.93 (1H, d, J = 0.9 Hz), 7.39 (1H, dd, J = 2.1, 8.7 Hz), 7.68-7.69 (1H, m), 8.00 (1H, d, J = 2.1 Hz).

FAB-MS(m/e)=420 (M+H)+.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Production Example 11

<u>Preparation of 2-amino-5-(1-methyl-1H-imidazol-2-yl-sulphinyl)-N-(4-hydroxy methyl-thiazol-2-yl)</u> benzamide

¹H-NMR(DMSO-d₆) delta =3.70 (3H, s), 4.46 (2H, s), 5.21 (1H, br), 6.88 (1H, s), 6.89 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.03 (1H, s), 7.35 (1H, s), 7.38 (1H, d, J = 8.8 Hz), 8.14 (1H, s). FAB-MS(m/e)=378 (M+H)+.

Production Example 12

Preparation of 2-amino-5-methyl sulphanyl-N-thiazolo [5,4-b] pyridine-2-yl-benzamide

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 2.39 (3H, s), 5.84 (2H, br), 6.74 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.34 (1H, d, J = 4.8 Hz), 7.38 (1H, dd, J = 2.0, 8.4 Hz), 7.61 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.89 (1H, dd, J = 1.2, 8.4 Hz), 8.81 (1H, dd, J = 1.2, 4.8 Hz).

FAB-MS(m/e)=317 (M+H)+.

Production Example 13

Preparation of 2-amino-5-(1-hydroxyethyl-1H-imidazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-hydroxy methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CD3OD) δ =3.73 (2H, t, J = 4.8 Hz), 4.27 (2H, t, J=4.8 Hz), 4.61 (2H, S), 6.74 (IH, d, J = 8.8 Hz), 6.93 (1H, s), 7.04 (1H, s), 7.27-7.30 (2H, m), 7.89 (1H, s). FAB-MS(m/e)=392 (M+H)+.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Production Example 14

<u>Preparation of 2-amino-5-(pyrimidine-2-yl-sulphanyl)-N-(4-hydroxy methyl-thiazol-2-yl)</u> benzamide

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 4.44 (2H, d, J = 5.2 Hz), 5.18 (1H, t, J = 5.2 Hz), 6.81 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.87 (1H, s), 7.04 (2H, br), 7.16 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.32 (1H, d, J = 8.8 Hz), 8.13 (1H, s), 8.84 (2H, d, J = 8.4 Hz).

FAB-MS(m/e)=360 (M+H)+.

Production Example 15

<u>Preparation of 2-amino-5-(1-methanesulphonyl-1H-imidazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-ethoxycarbonyl-thiazol-2-yl) benzamide</u>

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 1.31 (3H, t, J = 7.2 Hz), 3.41 (3H, s), 4.30 (2H, q, J = 7.2 Hz), 6.69 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.88 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.32 (1H, d, J = 2.06 Hz), 7.40 (1H, dd, J = 2.0Hz, 8.4 Hz), 7.74 (1H, s), 7.95 (1H, d, J = 2.0 Hz).

FAB-MS(m/e)=468 (M+H)+.

Production Example 16

Preparation of 2-amino-5-(1H-imidazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-hydroxy methyl-5-chloro-thiazol-2-yl) benzamide

 1 H-NMR(CD3OD) delta =4.56 (2H, s), 6.76 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.05 (2H, s), 7.34 (1H, dd, J = 2.0Hz, 8.8 Hz), 7.95 (1H, d, J = 2.0 Hz).

FAB-MS(m/e)=382 (M+H)+.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Production Example 17

Preparation of 2-amino-5-(4,5-dichloro-1H-imidazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-hydroxy methyl-thiazol-2-yl) benzamide

 1 H-NMR(CD3OD) delta =4.60 (2H, s), 6.79 (1H, d, J = 2.0 Hz), 6.93 (1H, s), 7.37 (1H, dd, J = 2.0Hz, 8.8 Hz), 7.95 (1H, d, J = 2.0 Hz).

FAB-MS(m/e)=416 (M+H)+.

Production Example 18

Preparation of 2-amino-5-cyclopentyl sulphanyl-N-(4-ethoxycarbonyl-thiazol-2-yl) benzamide 1 H-NMR(CDCl₃) δ : 1.35 (3H, t, J = 6.0 Hz), 1.49-1.92 (8H, m), 3.29-3.33 (1H, m), 4.34 (2H, q, J = 6.0 Hz), 5.89 (2H, s), 6.66 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.38 (1H, dd, J = 2.0, 8.8 Hz), 7.58 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7,87(1H, s).

FAB-MS(m!e)=392 (M+H)+.

Production Example 19

Preparation of 2-amino-5-(1-methyl-1H-tetrazol-5-yl-sulphanyl)-N-(4-hydroxy methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =4.03 (3H, s), 4.60 (2H, s), 6.82 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6.88 (1H, s), 7.43 (1H, dd, J = 2.4Hz, 8.8 Hz), 8.01 (1H, d, J = 2.4 Hz). FAB-MS(m/e)=364 (M+H)+.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Preparation of 2-amino-5-(2H-[1,2,4] triazol-5-yl-sulphanyl)-N-(4-hydroxy methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =4.60 (2H, s), 6.81 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6.93 (1H, s), 7.42 (1H, dd, J = 2.0Hz, 8.8 Hz), 7.90 (1H, s), 8.01 (1H, d, J = 2.0 Hz), 8.27(1H, brs). FAB-MS(m/e)=349 (M+H)+.

Production Example 21

Preparation of 2-amino-5-(pyridine-4-yl-sulphanyl)-N-(4-hydroxy methyl-thiazol-2-yl) benzamide 1 H-NMR(CD3OD) delta =4.57 (1H, s), 6.91-6.94 (2H, m), 7.04 (2H, d, J = 4.8 Hz), 7.40 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.99(1H, s), 8.23 (2H, d, J = 4.8 Hz). FAB-MS(m/e)=359 (M+H)+.

Production Example 22

Preparation of 2-amino-5-(4-chloro-1H-imidazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-hydroxy methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =4.60 (2H, s), 6.78 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.93 (1H, s), 7.05 (1H, s), 7.37 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.97 (1H, s). FAB-MS(m/e)=382 (M+H)+.

Production Example 23

Preparation of 2-amino-5-(1H-imidazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-acetyl-thiazol-2-yl) benzamide

Caution: Post-Edited Machine Translation

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2.52 (3H, s), 6.74 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6.90 (1H, s), 7.16 (1H, s), 7.24 (1H, d, J = 8.8 Hz), 8.13 (2H, s)

FAB-MS(m/e)=360 (M+H)+.

Production Example 24

Preparation of 2-amino-5-cyclohexyl sulphanyl-N-(4-hydroxy methyl-thiazol-2-yl) benzamide 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.10-1.30 (6H, brs), 1.60-1.75 (2H, brs), 1.80-1.90 (2H, brs), 2.90-3.00 (1H, brs), 4.47 (2H, s), 5.20-5.22 (1H, brs), 6.71 (1H, dd, J = 2.8Hz, 8.8 Hz), 6.91 (1H, s), 7.24 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.93 (1H, s).

FAB-MS(m/e)=364 (M+H)+.

Production Example 25

Preparation of 2-amino-5-(pyridine-2-yl-sulphanyl)-N-(4-hydroxy methyl-thiazol-2-yl) benzamide 1 H-NMR(CD3OD) delta =4.57 (2H, s), 6.80-6.92 (3H, m), 7.08 (1H, dt, J = 5.0, 7.6 Hz), 7.42 (1H, dd, J = 1.6, 8.0 Hz), 7.59 (1H, dt, J = 2.0, 7.6 Hz), 8.01 (1H, d, J = 1.6 Hz), 8.31 (1H, d, J = 5.0 Hz). FAB-MS(m/e)=359 (M+H)+.

Production Example 26

Preparation of 2-amino-5-(1H-imidazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-[1-hydroxy-1-methyl-ethyl]-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =1.56 (6H, s), 6.74 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6.87 (1H, s), 7.05 (2H, s), 7.33 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.97 (1H, s).

FAB-MS(m/e)=376 (M+H)+.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Preparation of 2-amino-5-(5-methyl-[1,3,4] thiadiazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-hydroxy methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 2.66 (3H, s), 4.63 (1H, s), 6.86 (1H, d, J=8.4 Hz), 6.88 (1H, s), 7.51 (1H, dd, J = 2.0 Hz, 8.4 Hz), 8.09 (1H, d, J 2.0 Hz).

FAB-MS(m/e)=380 (M+H)+.

Production Example 28

Preparation of 2-amino-5-(5-methyl-1H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-hydroxy methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =2.36 (3H, s), 4.60 (2H, s), 6.79 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6.93 (1H, s), 7.40 (1H, dd, J = 1.6Hz, 8.8 Hz), 7.98 (1H, d, J = 1.6 Hz). FAB-MS(m/e)=363 (M+H)+.

Production Example 29

Preparation of 2-amino-5-(1H-imidazol-2-yl-sulphanyl)-N-[4-(1-hydroxy-ethyl)-thiazol-2-yl] benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =1.50 (3H, d, J = 6.8 Hz), 4.85 (1H, q, J = 6.8 Hz), 6.76 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6.89 (1H, s), 7.05 (1H, s), 7.34 (1H, dd, J = 1.5, 8.8 Hz), 7.96 (1H, d, J = 1.5 Hz). FAB-MS(m/e)=362 (M+H)+.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Preparation of 2-amino-5-(1H-imidazol-5-yl-sulphanyl)-N-[4-(1-hydroxy-ethyl)-thiazol-2-yl] benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =1.50 (3H, d, J = 6.8 Hz), 4.85 (1H, q, J = 6.8 Hz), 6.76 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6.89 (1H, s), 7.05 (1H, s), 7.34 (1H, dd, J = 1.5, 8.8 Hz), 7.96 (1H, d, J = 1.5 Hz). FAB-MS(m/e)=362 (M+H)+.

Production Example 31

<u>Preparation of 2-amino-5-(1-methyl-1H-imidazol-5-yl-sulphanyl)-N-(4-trifluoromethyl-thiazol-2-yl)</u> benzamide

 1 H-NMR(CD3OD) delta =3.75 (3H, s), 6.75 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.02 (1H, s), 7.19 (1H, s), 7.29 (1H, dd, J = 1.2, 8.8 Hz), 7.64 (1H, s), 7.95 (1H, d, J = 1.2 Hz). FAB-MS(m!e)=400 (M+H)+.

Production Example 32

Preparation of 2-amino-5-(1-methyl-ethyl)-sulphanyl-N-(4-hydroxy methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =1.21 (6H, d, J = 6.8 Hz), 3.14-3.18 (1H, m), 4.59 (2H, s), 6.76 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.93 (1H, s), 7.34 (1H, dd, J = 2.4, 8.4 Hz), 7.83 (1H, d, J = 2.4 Hz). FAB-MS(m/e)=324 (M+H)+.

Production Example 33

Preparation of 2-amino-5-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

Caution: Post-Edited Machine Translation

¹H-NMR(CD3OD) delta =2.32 (3H, d, J = 1.0 Hz), 3.71 (3H, s), 6.62 (1H, d, J = 1.0 Hz), 6.78 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.36 (1H, dd, J = 2.2, 8.7 Hz), 8.00 (1H, d, J = 2.2 Hz), 8.50 (1H, s). FAB-MS(m/e)=347 (M+H)+.

Production Example 34

Preparation of 2-amino-5-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide 1 H-NMR(CD3OD) delta =2.28 (3H, d, J = 1.0 Hz), 6.59 (1H, d, J = 1.0 Hz), 6.75 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.36 (1H, dd, J = 2.2, 8.6 Hz), 7.97 (1H, d, J = 2.2 Hz), 8.22 (1H, s). FAB-MS(m/e)=333 (M+H)+.

Production Example 35

Preparation of 2-amino-5-(5-methyl-1H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-[4-(1-hydroxy-ethyl)-thiazol-2-yl] benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =1.50 (3H, d, J = 6.6 Hz), 2.37 (3H, s), 4.84 (1H, q, J = 6.6 Hz), 6.79 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.89 (1H, s), 7,40 (1H, dd, J = 2.0 Hz, 8.4 Hz), 7.99 (1H, d, J = 2.0 Hz). FAB-MS(m/e)=377 (M+H)+.

Production Example 36

<u>Preparation of 2-amino-5-(2-hydroxymethyl-1-methyl-1H-imidazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4 hydroxymethyl-thiazol-2-yl)</u> benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =3.75 (3H, s), 4.55 (2H, s), 4.60 (2H, d, J = 0.8 Hz), 6.74 (1H, d, J = 8.7 Hz), 6.92 (1H, s), 6.99 (1H, s), 7.27 (1H, dd, J = 2.1, 8.7 Hz), 7.90 (1H, d, J = 0.8 Hz). FAB-MS(m/e)=392 (M+H)+.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Production Example 37

Preparation of 2-amino-5-(5-methylamino-[1,3,4] thiadiazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-hydroxy methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =2.90 (3H, s), 4.59 (2H, s), 6.84 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6.93 (1H, s), 7.46 (1H, dd, J = 2.0, 8.8 Hz), 8.05 (1H, d, J = 2.0 Hz). FAB-MS(m/e)=395 (M+H)+.

Production Example 38

Preparation of 2-amino-5-(5-dimethylamino-[1,3,4] thiadiazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-hydroxy methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =3.05 (6H, s), 4.59 (2H, s), 6.84 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6.93 (1H, s), 7.46 (1H, dd, J = 2.0, 8.8 Hz), 8.05 (1H, d, J = 2.0 Hz). FAB-MS(m/e)=409 (M+H)+.

Production Example 39

Preparation of 2-amino-5-(4,5-dimethyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-hydroxy methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =2.42 (3H, s), 3.62 (3H, s), 4.60 (2H, s), 6.78 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6.93 (1H, s), 7.37 (1H, dd, J = 2.1, 8.8 Hz), 7.97 (1H, d, J = 2.1 Hz). FAB-MS(m/e)=377 (M+H)+.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Preparation of 2-amino-5- (4-methyl-1H-imidazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-hydroxy methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =2.00 (3H, s), 4.60 (2H, s), 6.74 (1H, s), 6.75 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.93 (1H, s), 7.32 (1H, dd, J = 2.0 Hz, 8.4 Hz), 7.93 (1H, d, J = 2.0 Hz). FAB-MS(m/e)=362 (M+H)+.

Production Example 41

Preparation of 2-amino-5-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(5-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =2.35 (3H, s), 2.38 (3H, d, J = 1.1 Hz), 6.77 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.09 (1H, d, J = 1.1 Hz), 7.38 (1H, dd, J = 2.0, 8.6 Hz), 7.97 (1H, d, J = 2.0 Hz). FAB-MS(m/e)=347 (M+H)+.

Production Example 42

<u>Preparation of 2-amino-5-(4-methyl-4H-[1,2,41 triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(5-ethoxycarbonyl-pyridine-2-yl) benzamide</u>

¹H-NMR(CD3OD) delta =3.72 (3H, s), 3.92 (3H, s), 6.79 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.38 (1H, dd, J = 2.1, 8.7 Hz), 7.96 (1H, d, J = 2.1 Hz), 8.30-8.32 (2H, m), 8.51 (1H, s), 8.91-8.93 (1H, s). FAB-MS(m/e)=385 (M+H)+.

Production Example 43

Preparation of 2-amino-5-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4,5-dimethyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =2.17 (3H, s), 2.22 (3H, s), 3.58 (3H, s), 6.75 (1H, d, J=8.6 Hz), 7.26 (1H, dd, J = 2.2, 8.6 Hz), 8.09 (1H, d, J = 2.2 Hz) 8.57 (1H, s).

Caution: Post-Edited Machine Translation

FAB-MS(m/e)=361 (M+H)+.

Production Example 44

Preparation of 2-amino-5-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-[4-(1-methyl-1H-imidazol-2-yl-sulphanyl methyl)-thiazol-2-yl] benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =2.38 (3H, s), 3.47 (3H, s), 4.10 (2H, s), 6.54 (1H, s), 6.78 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.04 (1H, d, J = 1.2 Hz), 7,13 (1H, d, J = 1.2 Hz), 7.40 (1H, dd, J = 2.0Hz, 8.8 Hz), 7.98 (1H, d, J = 2.0 Hz).

FAB-MS(m/e)=459 (M+H)+.

Production Example 45

Preparation of 2-amino-4-fluoro-5-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

 1 H-NMR(CD3OD) delta =2.32 (3H, s), 3.77 (3H, s), 6.56 (1H, d, J = 11.6 Hz), 6.62 (1H, s), 8,13 (1H, d, J = 8.0 Hz), 8.51 (1H, s).

FAB-MS(m/e)=365 (M+ \dot{H})+.

Production Example 46

Preparation of 2-amino-4-fluoro-5-(4,5-dimethyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta = 2.33 (3H, s), 2.43 (3H, s), 3.67(3H, s), 6.54 (1H, d, J = 11.6 Hz), 6.62 (1H, s), 8.11 (1H, d, J = 7.6 Hz).

FAB-MS(m/e)=379 (M+H)+.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Preparation of 2-amino-5-(4-methyl-5-trifluoromethyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 2.16 (3H, s), 3.68 (3H, s), 6.47 (1H, s), 6.63 (1H, d, J = 9.2 Hz), 7.35 (1H, dd, J = 1.2Hz, 9.2 Hz), 7.87 (1H, d, J = 1.2 Hz).

FAB-MS(m/e)=415 (M+H)+.

Production Example 48

$$\mathsf{H_3C} \overset{\mathsf{N}}{\longleftarrow} \overset{\mathsf{S}}{\longleftarrow} \overset{\mathsf{N}}{\longleftarrow} \overset{\mathsf{N}}{\longleftarrow} \overset{\mathsf{N}}{\longleftarrow} \mathsf{CH_3}$$

Preparation of 2-amino-5-(2,5-dimethyl-2H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

 1 H-NMR(CD3OD) delta =2.25 (3H, s), 2.33 (3H, s), 3.84 (3H, s), 6.64 (1H, s), 6.79 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.37 (1H, dd, J = 2.0, 8.8 Hz), 8.00 (1H, d, J = 2.0 Hz). FAB-MS(m!e)=361 (M+H)+.

Production Example 49

Preparation of 2-amino-5-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphinyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =2.32 (3H, d, J = 0.8 Hz), 3.81 (3H, s), 6.62 (1H, s), 6.95 (1H, d, J = 8.9 Hz), 7.54 (1H, dd, J = 2.2, 8.9 Hz), 8.26 (1H, d, J = 2.2 Hz), 8.57 (1H, s). FAB-MS(m/e)=363 (M+H)+.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Preparation of 2-amino-5-(2-methyl-2H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 2.21 (3H, s), 3.84 (3H, s), 6.01 (2H, br), 6.69 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.43 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.78 (1H, s), 7.83 (1H, s).

FAB-MS(m/e)=347 (M+H)+.

Production Example 51

Preparation of 2-amino-4-methyl-5-(1-methyl-1H-imidazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 2.35 (3H, s), 2.38 (3H, s), 3.71 (3H, s), 6.51 (1H, s), 6.56 (1H, s), 6.94 (1H, s), 7.03 (1H, s), 7.93 (1H, s).

FAB-MS(m/e)=360 (M+H)+.

Production Example 52

Preparation of 2-amino-4-fluoro-5-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-

hydroxymethyl-thiazol-2-yl) benzamide

 1 H-NMR(CD3OD) delta =3.78 (3H, s), 4.60 (2H, s), 6.58 (1H, d, J_{H-F} =11.4Hz), 6.93 (1H, s), 8.12 (1H, d, J_{H-F} =7.7Hz), 8.52(1H, s).

FAB-MS(m!e)=381 (M+H)+.

Production Example 53

Preparation of 2-amino-4-methyl-5-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =2.32 (3H, s), 2.34 (3H, s), 3.71 (3H, s), 6.63 (1H, s), 6.73 (1H, s), 8.02 (1H, s), 8.48 (1H, s).

Caution: Post-Edited Machine Translation

FAB-MS(m/e)=361 (M+H)+.

Production Example 54

Preparation of 2-amino-5-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(2-methyl-thiazol-4-yl) benzamide

 1 H-NMR(CD3OD) delta =2.65 (3H, s), 3.72 (3H, s), 6.77 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.36 (1H, dd, J = 2.0, 8.8 Hz), 7.51 (1H, s), 7.89 (1H, d, J = 2.0 Hz), 8.52 (1H, s). FAB-MS(m!e)=347 (M+H)+.

Production Example 55

<u>Preparation of 2-amino-5-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(6-methyl-pyridine-2-yl)</u> benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =2.47 (3H, s), 3.73 (3H, s), 6.78 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.01 (1H, d, J = 7.7 Hz), 7.36 (1H, dd, J = 2.2, 8.7 Hz), 7.69 (1H, t, J = 7.7 Hz), 7.94 (1H, d, J = 2.2 Hz), 7.96 (1H, d, J = 7.7 Hz), 8.51 (1H, s).

FAB-MS(m/e)=341 (M+H)+.

Production Example 56

Preparation of 2-amino-5-(5-isopropyl-4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =1.32 (6H, d, J = 6.9 Hz), 2.32 (3H, s), 3.09-3.13 (1H, m), 3.65 (3H, s), 6.63 (1H, s), 6.77 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.35 (1H, dd, J = 2.2, 8.7 Hz), 7.99 (1H, d, J = 2.2 Hz). FAB-MS(m/e)=389 (M+H)+.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Preparation of 2-amino-4-fluoro-5-(5-tert-butyl-4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

1H-NMR(CD3OD) delta =1.43 (9H, s), 2.33 (3H, d, J = 1.0 Hz), 3.83 (3H, s), 6.63 (1H, s), 6.78 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.35 (1H, dd, J = 2.2, 8.7 Hz), 8.00 (1H, d, J = 2.2 Hz). FAB-MS(m/e)=403 (M+H)+.

Production Example 58

<u>Preparation of 2-amino-5-(5-hydroxymethyl-2-methyl-2H-pyrazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)</u> benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =2.32 (3H, s), 3.86 (3H, s), 4.61 (2H, s), 6.63 (1H, s), 6.73 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.18 (1H, d, J = 2.0, 8.8 Hz), 7.58 (1H, s), 7.81 (1H, d, J = 2.0 Hz). FAB-MS(m/e)=376 (M+H)+.

Production Example 59

Preparation of 2-amino-5-ethyl sulphanyl-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 1.18 (3H, t, J = 7.2 Hz), 2.20 (3H, s), 2.69 (2H, q, J = 7.2 Hz), 6.53 (1H, s), 6.67 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.34 (1H, dd, J = 2.4, 8.8 Hz), 7.61 (1H, d, J = 2.4 Hz). FAB-MS(m/e)=294 (M+H)+.

Production Example 60

Preparation of 2-amino-5-(thiazolo [5,4-b] pyridine-2-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

Caution: Post-Edited Machine Translation

¹H-NMR(CD3OD) delta =2.28 (3H, s), 6.61 (1H, s), 6.93 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.44 (1H, dd, J = 4.8, 8.4 Hz), 7.53 (1H, dd, J = 2.4, 8.8 Hz), 8.07 (1H, dd, J = 1.6, 8.4 Hz), 8.19 (1H, d, J = 2.4 Hz), 8.37 (1H, dd, J = 1.6, 4.8 Hz).

FAB-MS(m/e)=400 (M+H)+.

Production Example 61

Preparation of 2-amino-5-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(5-hydroxymethyl-4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =2.29 (3H, s), 3.71 (3H, s), 4.66 (2H, s), 6.78 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.36 (1H, dd, J = 1.9, 8.8 Hz) 8.00 (1H, d, J = 1.9 Hz), 8.50 (1H, s). FAB-MS(m/e)=377 (M+H)+.

Production Example 62

Preparation of 2-amino-5-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =3.40 (3H, s), 3.72 (3H, s), 4.46 (2H, s), 6.80 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.00 (1H, s), 7.39 (1H, dd, J = 2.0 Hz, 8.8 Hz), 7.99 (1H, d, J = 2.0 Hz), 8.51 (1H, s). FAB-MS(m/e)=377 (M+H)+.

Production Example 63

Preparation of 2-amino-5-(4,5-dimethyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(2-methyl-thiazol-4-yl) benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =2.42 (3H, s), 2.65 (3H, s), 3.67 (3H, s), 6.53 (1H, d, J = 11.2 Hz), 7.49 (1H, s), 7.99 (1H, d, J = 7.6 Hz).

FAB-MS(m/e)=379 (M+H)+.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Production Example 64

Preparation of 2-amino-4-fluoro-5-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazole-3-yl-sulphanyl)-N-(2-methyl-thiazol-4-yl) benzamide

 1 H-NMR(CD3OD) delta =2.65 (3H, s), 3.77 (3H, s), 6.54 (1H, d, J = 11.2 Hz), 7.49 (1H, s), 8.00 (1H, d, J = 8.0 Hz), 8.49 (1H, s).

FAB-MS(m/e)=365 (M+H).

Production Example 65

Preparation of 2-amino-5-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(5-methyl one [1,3,4] thiadiazol-2-yl) benzamide

 1 H-NMR(CD3OD) delta =2.68 (3H, s), 3.71 (3H, s), 6.80 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.39 (1H, dd, J = 2.0, 8.4 Hz), 8.06 (1H, d, J = 2.0 Hz), 8.51 (1H, s).

FAB-MS(m/e)=348 (M+H)+.

Production Example 66

<u>Preparation of 2-amino-5-(4-isopropyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide</u>

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 1.47 (6H, d, J = 6.8 Hz), 2.33 (3H, s), 4.62 (1H, sep, J = 6.8 Hz), 6.00 (2H, br), 6.55 (1H, s), 6.69 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.44 (1H, dd, J = 1.6, 8.4 Hz), 7.96 (1H, d, J = 1.6 Hz), 8.26 (1H, s).

FAB-MS(m/e)=375 (M+H)+.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Preparation of 2-amino-5-(4-tert-butyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

 1 H-NMR(CDCl₃) δ : 1.74 (9H, s), 2.32 (3H, s), 5.98 (2H, br), 6.53 (1H, s), 6.70 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.48 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.94 (1H, s), 8.22 (1H, s).

FAB-MS(m/e)=389 (M+H)+.

Production Example 68

Preparation of 3-amino-6-(1-methyl-1H-imidazol-2-yl-sulphanyl)-pyridine-2-carboxylic acid-thiazol-2-yl-amide

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 3.75 (3H, s), 5.94 (2H, br, s), 6.95-7.05 (3H, m), 7.21 (1H, br, s), 7-28 (1H, br, s), 7.51 (1H, d, J = 3.9 Hz).

FAB-MS(m/e)=333 (M+H)+.

Production Example 69

Preparation of 3-amino-6-(1-methyl-1H-imidazol-2-yl-sulphanyl)-pyridine-2-carboxylic acid-(4-methyl-thiazol-2-yl)-amide

 1 H-NMR(CDCl₃) δ : 2.39 (3H, s), 3.73 (3H, s), 5.93 (2H, br, s), 6.56 (1H, s), 6.91-7.00 (2H, m), 7.16 (1H, br, s), 7.24 (1H, br, s).

FAB-MS(m/e)=347 (M+H)+.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Preparation of 2-amino-5-thiocyanate-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

 1 H-NMR(CD3OD) delta =2.32 (3H, s), 6.63 (1H, s), 6.87 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.47 (1H, dd, J = 2.0, 8.8 Hz), 8.08 (1H, d, J = 2.0 Hz).

FAB-MS(m/e)=291 (M+H)+.

Production Example 71

Preparation of 2-amino-5-trifluoromethyl sulphanyl-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide 1 H-NMR(CDCl₃) δ : 2.06 (3H, s), 6.58 (1H, s), 7.54 (1H, t, J = 8.0 Hz), 7.86 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.99 (1H, d, J = 8.0 Hz), 8.20 (1H, s). FAB-MS(m/e)=319 (M+H)+.

Production Example 72

Preparation of 2-amino-5-(2-methoxy-phenyl sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide ¹H-NMR<CDCl3) delta =2.26-2.33 (3H, m), 3.90 (3H, s), 5.94 (1H, br), 6.52 (1H, d, J = 1.0 Hz), 6.72-6.86 (4H, m), 7.09-7.15 (1H, m), 7.41 (1H, dd, J = 2.0, 8.5 Hz), 7.69 (1H, s). FAB-MS(m/e)=372 (M+H)+.

Production Example 73

Preparation of 2-amino-4-fluoro-5-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-ethoxycarbonyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.31 (3H, t, J = 7.0 Hz), 3.64 (3H, s), 4.29 (2H, q, J = 7.0 Hz), 6.65 (1H, d, J _{H-F} =11.6 Hz), 7.29 (2H, brs), 8.09 (1H, s), 8.34 (1H, s), 8.57 (1H, s). FAB-MS(m/e)=423 (M+H).

Caution: Post-Edited Machine Translation

Production Example 74

Preparation of 2-amino-4-fluoro-5-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-carboxyl-thiazol-2-yl) benzamide

 1 H-NMR(CDCl₃) δ : 3.81 (3H, s), 6.62 (1H, d, J $_{H-F}$ =11.0 Hz), 8.00 (1H, s), 8.21 (1H, d, J $_{H-F}$ =4.8 Hz), 8.57 (1H, s).

FAB-MS(m/e)=395 (M+H).

Production Example 75

<u>Preparation of 2-amino-5-(1-methyl-1H-imidazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)</u> benzamide

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 3.45 (3H, s), 3.70 (3H, s), 4.47 (2H, s), 5.82-5.86 (2H, brs), 6.64 (1H, d, J= 8.8 Hz), 6.87 (1H, s), 6.96 (1H, s), 7.06 (1H, s), 7.37 (1H, dd, J = 1.6 Hz, 8.8 Hz), 7.88 (1H, d, J = 1.6 Hz).

FAB-MS(m/e)=376 (M+H)+.

Production Example 76

Preparation of 2-amino-5-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-thiazolo [5,4-b] pyridine-2-yl-benzamide

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 3.59 (3H, s), 6.80 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.30 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.47 (1H, br), 8.07 (1H, br), 8.16 (1H, s), 8.44 (1H, d, J = 4.8 Hz), 8.57 (1H, s). FAB-MS(m/e)=384 (M+H)+.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Preparation of 2-amino-5-(1-methyl-1H-imidazol-2-yl-sulphanyl)-N-thiazolo [5,4-b] pyridine-2-yl-benzamide

 1 H-NMR(CD3OD) delta =6.79 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.07 (1H, br), 7.24 (1H, br), 7.32 (1H, dd, J = 2.0, 8.8 Hz), 7.49 (1H, dt, J = 4.8, 8.0 Hz), 8.02 (1H, d, J = 2.0 Hz), 8.10 (1H, d, J = 8.0 Hz), 8.43 (1H, d, J = 4.8 Hz).

FAB-MS(m/e)=383 (M+H)+.

Production Example 78

Preparation of 2-amino-4H fluoro-5-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-thiazolo [5,4-b] pyridine-2-yl-benzamide

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 3.62 (3H, s), 6.64 (1H, d, J = 12.0 Hz), 7.47 (1H, br), 8.05 (1H, br), 8.33 (1H, d, J = 8.7 Hz), 8.44 (1H, br), 8.55 (1H, s). FAB-MS(m/e)=402 (M+H)+.

Production Example 79

Preparation of 2-amino-5-(4,5-dimethyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =2.41 (3H, s), 3.39(3H, s), 3.61 (3H, s), 4.45 (2H, s), 6.77 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6.98 (1H, s), 7.36 (1H, dd, J = 2.4Hz, 8.8 Hz), 7.97 (1H, d, J = 2.4 Hz). FAB-MS(m/e)=391 (M+H)+.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Preparation of 2-amino-4-fluoro-5-(4,5-dimethyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 3.14 (3H, s), 3.60 (3H, s), 4.38 (2H, s), 6.61 (1H, d, J = 12 Hz), 7.06 (1H, s), 7.18-7.30 (2H, brs), 8.24 (1H, d, J = 8.0 Hz), 8.54 (1H, s). FAB-MS(m/e)=395 (M+H)+.

Production Example 81

<u>Preparation of 2-amino-4-fluoro-5-(1-methyl-1H-imidazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)</u> benzamide

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 3.42 (3H, s), 3.76 (3H, s), 4.44 (2H, s), 6.08-6.18 (2H, brs), 6.35 (1H, d, J = 10.4 Hz), 6.84 (1H, s), 6.93 (1H, s), 7.02(1H, s), 8.05 (1H, d, J = 7.6 Hz). FAB-MS(m/e)=394 (M+H)+.

Production Example 82

Preparation of 2-amino-4-fluoro-5-(4,5-dimethyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 2.40 (3H, s), 3.40 (3H, s), 3.59 (3H, s), 4.41 (2H, s), 6.20-6.28 (2H, brs), 6.30 (1H, d, J = 10.8 Hz), 6.80 (1H, s), 8.10 (1H, d, J = 7.6 Hz). FAB-MS(m/e)=409 (M+H)+.

Production Example 83

Preparation of 2-amino-5-(thiazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl) benzamide 1 H-NMR(CDCl₃) δ : 3.43 (3H, s), 4.45 (2H, S), 6.24-6.30 (2H, brs), 6.51 (1H, d, J = 10.8 Hz), 6.88 (1H, s), 7.19 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.65 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.92 (1H, d, J = 6.8 Hz). FAB-MS(m/e)=397 (M+H)+.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Production Example 84

Preparation of 2-amino-5-(thiazol-2-yl-sulphanyl)-N-thiazolo [5,4-b] pyridine-2-yl-benzamide ¹H-NMR(CD3OD) delta =6.92 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.40 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.45-7.49 (1H, m), 7.53 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.63 (1H, d, J = 3.6 Hz), 8.08 (1H, d, J = 8.0 Hz), 8.22 (1H, s), 8.43 (1H, d, J = 4.8 Hz).

FAB-MS(m/e)=386 (M+H)+.

Production Example 85

<u>Preparation of 2-amino-5-(2-methoxy-5-methyl-phenoxy)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)</u> benzamide

To methylene chloride solution (100 ml) of 5-fluoro-2-nitro- benzoic acid 7.84 g (42.4 mmol), three drops of N,N-dimethylformamide and oxalyl chloride 4.07 ml (46.6 mmol) were added dropwise under ice cooling, and on completion of the dropwise addition, the reaction liquor was stirred at room temperature for one hour. The reaction liquor was concentrated under vacuum, and acid chloride was obtained as a colourless oily substance.

Triethylamine 7.00 ml (50.8 mmol) were added to methylene chloride solution (50 ml) of 2-aminothiazole 5.80 g (50.8 mmol), and thereafter, methylene chloride solution of previously obtained acid chloride (30 ml) was added dropwise under ice cooling, and on completion of the dropwise addition, the reaction liquor was stirred at room temperature overnight. IN-hydrochloric acid aqueous solution was added to the reaction liquor and was extracted with chloroform, and the organic layer was washed with water, saturated aqueous sodium bicarbonate solution, saturated aqueous sodium chloride solution and was dried, and was concentrated under reduced pressure. The obtained residue was purified using silica gel column chromatography (hexane: ethyl acetate = 2:1) (and amide body 7.20 g (60 % = yield) were obtained as straw-coloured solid.

Potassium carbonate 982 mg (7.11 mmol) and 2-methoxy-5-methylphenol 982 mg (7.11 mmol) were added to N,N-dimethylformamide solution (10 ml) of the obtained amide body 200 mg (0.71 mmol), and the reaction liquor was stirred at 100°C for 12 hours. The reaction liquor was concentrated under vacuum and the obtained residue was purified using silica gel column chromatography (hexane = ethyl acetate ester =2=1) and nitro body 278 mg (98 % = yield) were obtained as yellow solid.

Iron powder 2.0 g were added to mixed solution of isopropanol (5 ml) of the obtained nitro body 247 mg (0.62 mmol) and saturated ammonium chloride aqueous solution (0.5 ml) and were heated under reflux for 30 minutes.

The reaction liquor was filtered with cellite, and thereafter concentrated under reduced pressure, and ethyl acetate and water were added to the residue, and the organic layer was washed with water, saturated aqueous sodium chloride solution, and after drying, it was concentrated under reduced pressure. The obtained residue was purified using silica gel column chromatography (hexane = ethyl acetate ester =2=1) and the title compound 191 mg (84 % = yield) were obtained as straw-coloured solid.

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 2.24 (3H, s), 2.32 (3H, s), 3.84 (3H, s), 5.46 (1H, br), 6.52 (1H, d, J = 1.0 Hz), 6.66 (1H, s), 6.74 (1H, d, J = 8.9 Hz), 6.88 (2H, s), 7.06 (1H, dd, J = 2.6, 8.9 Hz), 7.11 (1H, d, J = 2.6 Hz).

ESI-MS(m/e)=370 (M+H)+.

In the same way as in the aforesaid Production Example 83, compound of Production Example 84 to Production Example 117 was obtained.

Production Example 86

Preparation of 2-amino-5-phenoxy-N-thiazol-2-yl-benzamide

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 5.53 (2H, br), 6.76 (1H, d, J = 8.9 Hz), 6.83-6.87 (3H, m), 7.01 (1H, t, J = 7.3 Hz), 7.08 (1H, dd, J = 2.3, 8.9 Hz), 7.25-7.29 (3H, m), 7.32 (1H, d, J = 2.3 Hz), 11.61 (1H, br).

71

WO03/080585 A1

Caution: Post-Edited Machine Translation

FAB-MS(m/e)=312 (M+H)+.

Production Example 87

Preparation of 2-amino-5-(4-bromo-phenoxy)-N-thiazol-2-yl-benzamide

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 5.60 (2H, br), 6.75-6.82 (3H, m), 6.96 (1H, d, J = 2.6 Hz), 7.06 (1H, dd, J = 2.6, 8.3 Hz), 7.37-7.84 (4H, m).

FAB-MS(m/e)=392 (M+H)+.

Production Example 88

Preparation of 2-amino-5-phenoxy-N-(4-hydroxymethyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 4.38 (2H, d, J = 5.2 Hz), 5.14 (1H, t, J = 5.2 Hz), 5.53 (2H, br), 6.76 (1H, d, J = 8.9 Hz), 6.83-6.87 (2H, m), 7.01 (1H, t, J = 7.3 Hz), 7.08 (1H, dd, J = 2.3, 8.9 Hz), 7.25-7.29 (3H, m), 7.32 (1H, d, J = 2.3 Hz), 11.61 (1H, br). FAB-MS(m/e)=342 (M+H)+.

Production Example 89

Preparation of 2-amino-5-(pyridine-4-yl-oxy)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =2.32 (3H, d, J = 1.0 Hz), 6.44 (1H, s), 6.55 (2H, d, J = 7.6 Hz), 6.92 (1H, d, J = 8.9 Hz), 7.38 (1H, dd, J = 2.7, 8.9 Hz), 7.87 (1H, d, J = 2.7 Hz), 8.03 (1H, d, J = 7.6 Hz). FAB-MS(m/e)=327 (M+H)+.

Production Example 90

Caution: Post-Edited Machine Translation

Preparation of 2-amino-5-(2-methyl-pyridine-5-yl-oxy)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide 1 H-NMR(CD3OD) delta =2.29 (3H, d, J = 1.0 Hz), 2.47 (3H, s), 6.62 (1H, d, J = 1.0 Hz), 6.85 (1H, d, J = 8.9 Hz), 7.04 (1H, dd, J = 2.7, 8.9 Hz), 7.21-7.28 (2H, m), 7.48 (1H, d, J = 2.7 Hz), 8.10 (1H, d, J = 2.6 Hz).

FAB-MS(m/e)=341 (M+H)+.

Production Example 91

Preparation of 2-amino-5-(3-methyl-phenoxy)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide 1 H-NMR(CDCl₃) δ : 2.32 (6H, s), 6.53 (3H, d, J = 1.0 Hz), 6.71-6.77 (3H, m), 6.86-6.89 (1H, m), 7.08 (1H, dd, J = 2.7, 8.9 Hz), 7.16-7.21 (2H, m). FAB-MS(m!e)=340 (M+H)+.

Production Example 92

Preparation of 2-amino-5-phenoxy-N-{4-[2-(3,5-dimethyl-pyrazol-1-yl)-ethyl]-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 1.99 (3H, s), 2.22 (3H, s), 3.09 (2H, m), 4.21 (2H, m), 5.70 (1H, s), 6.43 (1H, s), 6.76 (1H, d, J = 9.0 Hz), 6.92 (1H, br. d, J = 7.5 Hz), 7.08 (2H, m), 7.22 (1H, br, s), 7.25-7.38 (2H, m).

FAB-MS(m/e)=434 (M+H)+.

Production Example 93

Preparation of 2-amino-5-(4-fluoro-phenoxy)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide 1 H-NMR(CDCl₃) δ : 2.14 (3H, s), 5.53 (2H, s), 6.51 (1H, s), 6.75 (1H, d, J = 9.2 Hz), 6.78-6.83 (2H, m), 6.93-6.97 (2H, m), 7.03-7.06 (2H, m).

Caution: Post-Edited Machine Translation

FAB-MS(m/e)=344 (M+H)+.

Production Example 94

Preparation of 2-amino-3,5-diphenoxy)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

 1 H-NMR(CDCl₃) δ : 2.31 (3H, d, J = 0.9 Hz), 6.53 (1H, d, J = 0.9 Hz), 6.76 (1H, d, J = 2.4 Hz), 6.88 (2H, dd, J = 1.0, 7.7 Hz), 6.91-7.38 (9H, m).

FAB-MS(m/e)=418 (M+H)+.

Production Example 95

Preparation of 2-amino-5-(2-methoxy-phenoxy)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

 1 H-NMR(CDCl₃) δ : 2.25-2.27 (3H, m), 3.86 (3H, s), 6.51 (1H, s), 6.73 (1H, d, J = 9.2 Hz), 6.80-6.90 (2H, m), 7.04-7.10 (4H, m).

FAB-MS(m/e)=356 (M+H)+.

Production Example 96

Preparation of 2-amino-5-(2-hydroxy-phenoxy)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 2.27 (3H, s), 5.53 (1H, br), 6.52 (1H, s), 6.18-6.21 (3H, m), 6.94-7.06 (3H, m), 7.14 (1H, s).

FAB-MS(m/e)=342 (M+H)+.

Production Example 97

Preparation of 2-amino-5-(2,4-difluoro-phenoxy)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 2.15 (3H, s), 5.51 (1H, br), 6.51 (1H, d, J = 1.0 Hz), 6.71-6.93 (4H, m), 7.00-7.09 (2H, m).

FAB-MS(m/e)=362 (M+H)+.

Production Example 98

··· •

HO STOCK

Preparation of 2-amino-5-(2-hydroxymethyl-phenoxy)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

 1 H-NMR(xCDCl3) delta =2.20 (3H, d, J = 1.0 Hz), 4.73 (2H, s), 6.49 (1H, d, J = 1.0 Hz), 6.67 (1H, dd, J = 1.1, 8.1 Hz), 6.72 (1H, d, J = 8.9 Hz), 7.01-7.16 (3H, m), 7.10 (1H, d, J = 2.6 Hz), 7.39 (1H, dd, J = 1.6, 7.5 Hz).

FAB-MS(m/e)=356 (M+H)+.

Production Example 99

Preparation of 2-amino-5-(2-acetyl-phenoxy)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

 1 H-NMR(CDCl₃) δ : 2.16 (3H, s), 2.61 (3H, s), 5.63 (2H, brs), 6.50) IH, s), 6.72 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.78 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.04-7.11 (2H, m), 7.20 (1H, s), 7.27-7.37 (1H, m), 7.79 (1H, dd, J = 7.7, 1.8 Hz).

FAB-MS(m/e)=368 (M+H).

Production Example 100

Preparation of 2-amino-5-[2-(1-hydroxy-ethyl)-phenoxy]-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 1.56 (3H, d, J = 6.6 Hz), 2.27 (3H, s), 4.59 (2H, brs), 5.21 (1H, q, J = 6.6 Hz), 6.52 (1H, s), 6.71 (1H, d, J = 8.6 Hz), 6.75 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.04-7.11 (2H, m), 7.14-7.18 (1H, m), 7.21 (1H, d, J = 2.9 Hz), 7.50 (1H, d, J = 7.3 Hz). FAB-MS(m/e)=370 (M+H).

Production Example 101

Preparation of 2-amino-5-(2-carboxy-phenoxy)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2.25 (3H, s), 6.73 (1H, s), 6.81 (1H, d, J = 8.9 Hz), 6.82 (1H, d, J = 7.6 Hz), 7.00 (1H, dd, J = 2.6, 8.9 Hz), 7.07-7.12 (1H, m), 7.39-7.42 (1H, m), 7.62 (1H, d, J = 2.6 Hz), 7.71 (1H, d, J = 7.6 Hz).

FAB-MS(m/e)=370 (M+H)+.

Production Example 102

Preparation of 2-amino-5-(2,6-dimethoxy-phenoxy)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide 1 H-NMR(CDCl₃) δ : 2.33 (3H, d, J = 1.1 Hz), 3.80 (6H, s), 6.52 (1H, d, J = 1.0 Hz), 6.65-6.71 (3H, m), 6.98-7.02 (2H, m), 7.11-7.18 (1H, m). FAB-MS(m/e)=386 (M+H)+.

Production Example 103

Preparation of 2-amino-5-(2,6-dihydroxy-phenoxy)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 2.30 (3H, s), 6.47-6.50 (1H, m), 6.49 (1H, s), 6.54-6.58 (3H, m), 6.94-7.03 (2H, m).

FAB-MS(m/e)=358 (M+H)+.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Production Example 104

Preparation of 2-amino-5-(2-methyl sulphanyl-phenoxy)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide 1 H-NMR(CDCl₃) δ : 2.26 (3H, d, J= 1.0 Hz), 2.46 (3H, s), 6.51 (1H, d, J = 1.0 Hz), 6.74 (1H, d, J = 9.4 Hz), 6.75 (1H, d, J=9.2 Hz), 7.05-7.11 (4H, m), 7.23-7.26 (1H, m). FAB-MS(m/e)=372 (M+H)+.

Production Example 105

Preparation of 2-amino-5-phenoxy-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl) benzamide

 1 H-NMR(CDCl₃) δ : 3.34 (3H, s), 4.24 (2H, s), 5.50-5.70 (2H, brs), 6.75 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.84 (2H, d, J = 7.6 Hz), 7.01 (1H, t, J = 7.6 Hz), 7.06-7.09 (2H, m), 7.25 (2H, t, J = 7.6 Hz), 10.4-10.5(1H, brs).

FAB-MS(m/e)=356 (M+H)+.

Production Example 106

Preparation of 2-amino-5-phenoxy -N-thiazolo [5,4-b] pyridin-2-yl benzamide

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 6.79 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6.83 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.04 (1H, t, J = 8.8 Hz), 7.10 (1H, dd, J = 2.4, 8.8 Hz), 7.26-7.30 (3H, m), 7.31 (1H, dt, J = 4.8, 8.0 Hz), 7.76 (1H, d, J = 8.0 Hz), 8.49 (1H, d, J = 4.8 Hz).

FAB-MS(m/e)=363 (M+H)+.

Production Example 107

Preparation of 2-amino-5-phenoxy-N-[4-(1-methyl-1H-imidazol-2-yl-sulphanyl methyl)-thiazol-2-yl] benzamide

Caution: Post-Edited Machine Translation

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 3.40 (3H, s), 4.15 (2H, s), 6.55 (1H, s), 6.75 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6.87 (1H, s), 6.91 (2H, d, J = 7.2 Hz), 7.03-7.11 (3H, m), 7.25 (1H, dd, J = 2.8Hz, 8.8 Hz), 7.30 (2H, t, J = 7.2 Hz).

FAB-MS(m/e)=438 (M+H)+.

Production Example 108

Preparation of 2-amino-5-(4-fluoro-2-methoxy-phenoxy)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide 1 H-NMR(CDCl₃) δ : 2.31 (3H, d, J = 1.0 Hz), 3.84 (3H, s), 6.53 (1H, d, J = 1.0 Hz), 6.56-6.63 (1H, m), 6.73 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6.74 (1H, d, J = 10.0 Hz), 6.84 (1H, dd, J = 5.7, 8.8 Hz), 7.03 (1H, dd, J = 2.6, 8.8 Hz), 7.06 (1H, d, J = 2.6H2).

FAB-MS(m/e)=374 (M+H)+.

Production Example 109

<u>Preparation of 2-amino-3-phenoxy-5-(2-methyl sulphanyl-phenoxy)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)</u> benzamide

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 2.27 (3H, s), 2.43 (3H, s), 6.53 (1H, s), 6.72-6.75 (1H, m), 6.77 (1H, d, J = 2.5 Hz), 6.90 (1H, d, J = 2.5 Hz), 7.03-7.07 (4H, m), 7.11-7.23 (2H, m), 7.33-7.38 (2H, m). FAB-MS(m!e)=464 (M+H)+.

Production Example 110

Preparation of 2-amino-5-(2-N,N-dimethylaminomethyl-phenoxy)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CD3OD) delta =2.30 (3H, s), 2.56 (6H, s), 3.97 (2H, s), 6.63 (1H, s), 6.79-6.88 (2H, m), 7.02-7.11 (2H, m), 7.26-7.32 (1H, m), 7.43 (1H, d, J = 7.5 Hz), 7.48 (1H, s). FAB-MS(m!e)=383 (M+H)+.

Production Example 111

Preparation of 2-amino-5-phenoxy-N-[4-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-2-yl-sulphanyl methyl)-thiazol-2-yl] benzamide

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 3.45 (3H, s), 4.39 (2H, s), 5.50-5.70 (2H, brs), 6.76 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6.82 (1H, s), 6.92 (2H, d, J = 7.6 Hz), 7.06-7.11 (2H, m), 7.20 (1H, d, J = 2.4 Hz), 7.31 (2H, t, J = 7.6 Hz), 8.09 (1H, s), 9.70-9.90 (1H, brs). FAB-MS(m/e)=439 (M+H)+.

Production Example 112

<u>Preparation of 2-amino-5-(4-fluoro-2-methyl sulphanyl-phenoxy)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)</u> benzamide

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 2.18-2.23 (3H, m), 2.42 (3H, s), 6.51 (1H, d, J = 0.9 Hz), 6.68-6.77 (3H, m), 6.84-6.93 (1H, m), 7.04 (1H, dd, J = 2.2, 8.6 Hz), 7.10 (1H, d, J = 2.2 Hz). FAB-MS(m/e)=390 (M+H)+.

Production Example 113

Preparation of 2-amino-5-(4-fluoro-2-methylsulfonyl-phenoxy)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl) benzamide

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 2.18 (3H, s), 3.27 (3H, s), 5.69 (1H, br), 6.50 (1H, s), 6.75 (1H, d, J = 8.9 Hz), 6.81 (1H, dd, J = 4.0, 8.9 Hz), 7.06 (1H, dd, J = 2.4, 8.9 Hz), 7.13-7.22 (1H, m), 7.31 (1H, d, J = 2.4

Caution: Post-Edited Machine Translation

Hz), 7.73 (1H, dd, J = 3.0, 7.3 Hz). FAB-MS(m/e)=422 (M+H)+.

Production Example 114

<u>Preparation of 2-amino-5-(4-fluoro-2-methyl sulphinyl-phenoxy) -N-(4-methyl-thiazol-2-yl)</u> benzamide

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 2.28-2.34 (3H, m), 2.67 (3H, s), 6.54 (1H, s), 6.68-6.80 (2H, m), 7.01-7.09 (2H, m), 7.28 (1H, d, J = 2.7 Hz), 7.63-7.70 (1H, m). FAB-MS(m/e)=406 (M+H)+.

Production Example 115

Preparation of 2-amino-5-(2-methylsulfonyl-phenoxy)-N-(2-methyl-thiazol-4-yl) benzamide 1 H-NMR(CDCl₃) δ : 2.62 (3H, s), 3.33 (3H, s), 5.60 (2H, brs), 6.77 (1H, d, J = 8,8 Hz), 6.85 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.09 (1H, dd, J = 8.8, 2.6 Hz), 7.20 (1H, dd, J = 7.7, 7.7 Hz), 7.31 (1H, d, J = 2.6 Hz), 7.50 (1H, ddd, J = 8.1, 7.7, 1.6 Hz), 7.53 (1H, s), 8.05 (1H, dd, J = 7.7, 1.6 Hz), 8.86 (1H, brs). FAB-MS(m/e)=404 (M+H)+.

Production Example 116

Preparation of 2-amino-5-(2-methyl sulphinyl-phenoxy)-N-(2-methyl-thiazol-4-yl) benzamide 1 H-NMR(CDCl₃) δ : 2.64 (3H, s), 2.90 (3H, s), 5.57 (2H, brs), 6.71 (1H, d, J = 8, IHz), 6.76 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.02 (1H, dd, J = 8.8, 2.6 Hz), 7.24 (1H, d, J = 2.6 Hz), 7.29 (1H, dd, J = 7.7, 7.7 Hz), 7.37 (1H, ddd, J = 8.1, 7.7, 1.7 Hz), 7.54 (1H, s), 7.92 (1H, dd, J = 7.7, 1.7 Hz), 8.73 (1H, brs). FAB-MS(m/e)=388 (M+H)+.

Caution: Post-Edited Machine Translation

Production Example 117

<u>Preparation of 2-amino-3-phenoxy-5-(2-methylsulfonyl-phenoxy)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)</u> benzamide

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 2.33 (3H, s), 3.28 (3H, s), 6.54 (1H, s), 6.81 (1H, d, J = 2.4 Hz), 6.86 (1H, d, J = 7.8 Hz), 7.05 (2H, d, J = 8.2 Hz), 7.16-7.22 (2H, m), 7.19 (1H, d, J = 2.4 Hz), 7.37 (2H, t, J = 8.2 Hz), 7.50 (1H, dt, J = 1.4, 7.8 Hz), 8.04 (1H, dd, J = 1.4, 7.9 Hz). FAB-MS(m/e)=496 (M+H)+.

Possible Application in Industry

Novel amino benzamide derivative or a pharmacologically acceptable salt thereof represented by formula (1) in accordance with this invention has glucokinase activation action and is useful to therapy and/or preventions of for example diabetes mellitus, preventions of complication of diabetes mellitus such as for example diabetic nephropathy, diabetic retinopathy, diabetic neurosis or diabetic arteriosclerosis or the like.

Patent Claims

(1) A compound or the pharmacologically acceptable salts thereof represented by formula (1)

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & X^1 & O \\
 & & N & C \\
 & & NH_2 & N
\end{array}$$

(I)

(wherein,. R¹ denotes -S(O)p-A, -S-(O)q-B or -O-D (wherein p and q may be the same or different, and denote an integer of 0 to 2, and A denotes C1-C10 alkyl group of the straight chain which may be substituted by R¹⁰. B and D each independently denote the R¹² which may be substituted by R¹⁰, and R² denotes straight or branched chain C1-C6 alkyl group which may be substituted by hydrogen

WO03/080585 A1
Caution: Post-Edited Machine Translation

atom, halogen atom or R¹⁰. X1 and X2 each independently denote N or CH. (wherein X1 and X2 does not simultaneously comprise N). Formula (II)



denotes a monocyclic or bicyclic heteroaryl group having nitrogen atom adjacent to the carbon atom bonded to amide group (said heteroaryl group may be substituted by R¹⁰), (wherein R¹⁰ denotes R¹¹ or a hydrocarbon group which may be substituted by R¹¹, and R¹¹ denotes a hydrogen atom, amino group, carbamoyl group, carbamoyl amino group, carbamoyloxy group, carboxyl group, cyano group, sulphamovl group, trifluoromethyl group, halogen atom, hydroxy group, formyl group, straight chain C1-C6 alkyl group, cyclic C3-C9 hydrocarbon group, aralkyl group, N-aralkyl amino group, N,Ndiaralkyl amino group, aralkyloxy group, aralkyl carbonyl group, N-aralkyl carbamoyl group, aryl group, arylthio group, N-arylamino group, aryloxy group, aryl sulphonyl group, aryl sulphonyloxy group, N-arylsulfonylamino group, aryl sulphamoyl group, N-aryl carbamoyl group, aroyl group, aroxy group, C2-C6 alkanoyl group, N-C2-C6 alkanoyl amino group, C1-C6 alkylthio group, N-C1-C6 alkyl sulphamoyl group, N,N-di-C1-C6 alkyl sulphamoyl group, C1-C6 alkyl sulphinyl group, C1-C6 alkylsulfonyl group, N-C1-C6 alkylsulfonyl amino group, C1-C6 alkoxy group, C1-C6 alkylamino group or C1-C6 alkoxycarbonyl group, and R¹² denotes phenyl group, naphthyl group, isoxazolyl group, isothiazolyl group, imidazolyl group, oxazolyl group, thiazolyl group, thiadiazolyl group, thienyl group, triazolyl group, tetrazolyl group, pyridyl group, pyrazinyl group, pyrimidinyl group, pyridazinyl group, pyrazolyl group, pyrrolyl group, pyranyl group, furyl group, furazanyl group, imidazolidinyl group, tetrahydrofuranyl group, piperazinyl group, piperidinyl group, pyrrolidinyl group, morpholino group, isoquinolyl group, isoindolyl group, indolyl group, ethylenedioxy phenyl group, methylenedioxyphenyl group, quinolyl group, pyrido thiazolyl group, dihydroindolyl group, tetrahydroquinolinyl group, tetrahydroiso quinolinyl group, benzimidazolyl group, benzoxazolyl group, benzothiazolyl group, benzotriazolyl group or benzofuranyl group).].

(2) A compound in accordance with Claim 1, wherein R¹⁰ of A denotes R¹¹¹ or the hydrocarbon group which may be substituted by R¹¹¹, R¹² of B denotes phenyl group, isothiazolyl group, imidazolyl group, oxazolyl group, thiazolyl group, thiadiazolyl group, thienyl group, triazolyl group, tetrazolyl group, pyridyl group, pyrimidinyl group, furyl group, ethylenedioxy phenyl group, methylenedioxyphenyl group, pyrido thiazolyl group, benzimidazolyl group, benzothiazolyl group or benzotriazolyl group which may be substituted by R¹⁰, and also R¹⁰ of B denotes R¹¹¹ or the hydrocarbon group which may be substituted by R¹¹¹, R¹² of D denotes phenyl group, naphthyl group,

pyridyl group, pyrazinyl group, pyrimidinyl group, ethylenedioxy phenyl group, methylenedioxyphenyl group or quinolyl group which may be substituted by R¹⁰, and R¹⁰ of D denotes R¹¹¹ or hydrocarbon group which may be substituted by R¹¹¹, and R¹⁰ of R² denotes R¹¹¹ or the hydrocarbon group which may substitute by R¹¹¹, and R¹⁰ of the heteroaryl group represented by formula (II) is R¹¹² or, the hydrocarbon group which may be substituted by R¹¹², and heteroaryl group of formula (II) is thiazolyl group, imidazolyl group, isothiazolyl group, 1,2,4-thiadiazolyl group, 1,3,4-thiadiazolyl group, triazolyl group, oxazolyl group, isoxazolyl group, pyrazinyl group, pyridyl group, pyrimidinyl group, pyrido thiazolyl group or benzothiazolyl group, and R¹¹¹ is hydrogen atom, carbamoyloxy group, carboxyl group, cyano group, trifluoromethyl group, halogen atom, hydroxy group, C1-C6 alkyl group of straight chain, cyclic saturated C3-C9 hydrocarbon group, aralkyl group, aryl group, arylthio group, aroyl group, aroxy group, C1-C6 alkyl group of straight chain, C1-C6 alkylthio group, C1-C6 alkylsulfonyl group, C1-C6 alkoxy group or C1-C6 alkoxycarbonyl group, and R¹¹² is hydrogen atom, carbamoyl group, carboxyl group, sulphamoyl group, trifluoromethyl group, halogen atom, hydroxy group, aralkyl group, aryl group, arylthio group, aryl sulphonyl group, aroyl group, aroxy group, C1-C6 alkylthio group, C1-C6 alkyl sulphinyl group, C1-C6 alkylsulfonyl group, C1-C6 alkoxy group, C1-C6 alkoxycarbonyl group or C3-C6 cycloalkyl oxy group.

(3) A compound in accordance with Claim 1, wherein R¹⁰ of A is R¹¹³ or the hydrocarbon group which may be substituted by R¹¹³, R¹² of B is phenyl group, imidazolyl group, oxazolyl group, thiazolyl group, thiadiazolyl group, triazolyl group, tetrazolyl group, pyridyl group, pyrimidinyl group, ethylenedioxy phenyl group, methylenedioxyphenyl group or pyrido thiazolyl group which may be substituted by R¹⁰, R¹⁰ of B is R¹¹³ or the hydrocarbon group which may be substituted by R¹¹³. R¹² of D is phenyl group, naphthyl group, pyridyl group, ethylenedioxy phenyl group or methylenedioxyphenyl group which may be substituted by R¹⁰. R¹⁰ of D is the hydrocarbon group which R¹¹³ or may be substituted by R¹¹³. RIO of R² is the hydrocarbon group which may substitute R¹¹³ or by R¹¹³. R¹¹³ is hydrogen atom, carboxyl group, trifluoromethyl group, halogen atom, hydroxy group, C1-C6 alkyl group of straight chain, cyclic saturated C3-9 hydrocarbon group, C1-C6 alkoxy group, C1-C6 alkoxycarbonyl group, C1-C6 alkylthio group or C1-C6 alkylsulfonyl group, and R¹⁰ of heteroaryl group of formula (II) is the hydrocarbon group which R¹¹² or may be substituted by R¹¹ 2, heteroaryl group of formula (II) is thiazolyl group, imidazolyl group, isothiazolyl group, pyriazinyl group, pyridyl group, pyrimidinyl group, pyrido thiazolyl group or benzothiazolyl group.

- (4) A compound in accordance with Claim 1, wherein R¹⁰ of A is the hydrocarbon group which R¹¹³ or may be substituted by R¹¹³. R¹² of B is phenyl group, imidazolyl group, oxazolyl group, thiazolyl group, thiadiazolyl group, triazolyl group, pyridyl group, pyrimidinyl group, ethylenedioxy phenyl group, methylenedioxyphenyl group or pyrido thiazolyl group which may be substituted by RIO. R¹⁰ of B is the hydrocarbon group which R¹¹³ or may be substituted by R¹¹³. R¹² of D is phenyl group, naphthyl group, pyridyl group, ethylenedioxy phenyl group or methylenedioxyphenyl group which may be substituted by R¹⁰. R¹⁰ of D is R¹¹³ or the hydrocarbon group which may be substituted by R¹¹³. R¹⁰ of R² is R¹¹³ or the hydrocarbon group which may substitute by R¹¹³. R¹¹³ is hydrogen atom, carboxyl group, trifluoromethyl group, halogen atom, hydroxy group, straight chain C1-C6 alkyl group, C1-C6 alkylthio group or C1-C6 alkylsulfonyl group, and R¹⁰ of formula (II) is R¹¹⁴ or the hydrocarbon group which may be substituted by R¹¹⁴. R¹¹⁴ is hydrogen atom, carboxyl group, trifluoromethyl group, halogen atom, hydroxy group, arylthio group, straight chain C1-C6 alkyl group, C1-C6 alkylthio group, C1-C6 alkylthio group, C1-C6 alkoxycarbonyl group, arylthio group, straight chain C1-C6 alkyl group, C1-C6 alkylthio group, C1-C6 alkoxy group or C1-C6 alkoxycarbonyl group.
- (5) A compound in accordance with Claim 4, wherein R¹ in formula (1) is -S(O)p-A or -S-(O) q-B.
- (6) A compound in accordance with Claim 4, wherein R¹ in formula (1) is -O-D.
- (7) A compound in accordance with Claim 3, wherein X1 and X2 in formula (1) are both CH.
- (8) A compound in accordance with Claim 3, wherein either one of X1 and X2 in formula (1) is nitrogen atom.
- (9) A compound in accordance with Claim 4, wherein X1 and X2 in formula (1) are both CH.
- (10) A compound in accordance with Claim 4, wherein either one of X1 and X2 in formula (1) is nitrogen atom.
- (11) A glucokinase activator, wherein the effective ingredient comprises a compound in accordance with any of Claims 1 to 10.
- (12) A therapeutic agent and/or preventative agent of diabetes mellitus, wherein the effective ingredient comprises a compound in accordance with any of Claims 1 to 10.

(13) A therapeutic agent and/or preventative agent of diabetes mellitus or obesity, wherein the effective ingredient comprises a compound in accordance with any of Claims 1 to 10.

(14) A therapeutic agent and/or preventative agent of obesity, wherein the effective ingredient comprises a compound in accordance with an as either of Claims 1 to 10.

Rising Sun Communications Ltd. Terms and Conditions

Rising Sun Communications Ltd. shall not in any circumstances be liable or responsible for the accuracy or completeness of any translation unless such an undertaking has been given and authorised by Rising Sun Communications Ltd. in writing beforehand. More particularly, Rising Sun Communications Ltd. shall not in any circumstances be liable for any direct, indirect, consequential or financial loss or loss of profit resulting directly or indirectly from the use of any translation or consultation services by the customer.

Rising Sun Communications Ltd. retains the copyright to all of its' translation products unless expressly agreed in writing to the contrary. The original buyer is permitted to reproduce copies of a translation for their own corporate use at the site of purchase, however publication in written or electronic format for resale or other dissemination to a wider audience is strictly forbidden unless by prior written agreement.